esp@cenet document view

Compsns. for application of active agents

Publication number: DE4107153

Publication date: 1992-09-10

Inventor: CEVC GREGOR (DE)

Applicant: CEVC GREGOR (DE)

- international: A61K9/127; A61K9/127; (IPC1-7): A61K9/127

- European: A61K9/127; A61K9/127B2 Application number: DE19914107153 19910306

Priority number(s): DE19914107153 19910306

Report a data error here

Abstract of DE4107153

Compan. For application of active agents in the form of very small (s), drojeles contain a surfactarf in an am-velor in up to 95% of the anti-capable of subulbinging the original. The property of the subulbing contrained to the surface of the property of

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

⊕ Offenlegungsschrift
 ⊕ DE 41 07 153 A 1

(5) Int. Cl. 5: A 61 K 9/127

DEUTSCHES PATENTAMT

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:
 Offenlegungstag:

P 41 07 153,0 6. 3.91 10. 9.92

(7) Anmelder:

2800 Bremen

Cevc, Gregor, Prof. Dr., 8011 Heimstetten, DE

(2) Vertreter: Eisenführ, G., Dipl.-Ing.; Speiser, D., Dipl.-Ing., 2800 Bremen; Strasse, J., Dipl.-Ing., 8000 München; Rabus, W., Dr.-Ing., 2800 Bremen; Brügge, J., Dipl.-Ing.; Maiwald, W., Dipl.-Chem.Dr., 8000 München; Klinghardt, J., Dipl.-Ing., Pat-Anwalte. (7) Erfinder:

Erfinder: gleich Anmelder

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(A) Präparat zur Wirkstoffapplikation in Kleinsttröpfchenform

Präparst zur Applikation von Wristoffen in Form k\u00e4nisser, unbesonder ein dem entenbarreigen M\u00fcl\u00e4n seiner oder weitigen Ligen imphipibler Molekule bzw. nie einer anphipibler Molekule bzw. nie einer anphipibler inder handen der dem dem dem habenorder zur Transport des Wrisksoffers in und durch nationfole Barreien und Konstnationen we H\u00e4nte und degelichen Dar \u00e4rigen richt uns den Gestaff einer erradatis degelichen Ziehn gefragen und den den Gestaff zu der richt den der Solubfisserungspunkt der Tophiban erreicht wird.

Beschreibung

Die Erfindung beträfft neue Präparate zur Applikation von Wirkstoffen in Form kleinster, insbesondere mit einer membranarigen Hülle aus einer oder wenngen Lagen amplishlier Molekille bew. mit einer amphiphlien Trägersubstanz versehen. Plüssigkeitströpfehen, mitsbesondere zum Transport des Wirkstoffen in und durch natürfiche Barrieren und Konstriktionen wie Häute und dergleichen. Außerdem beträfft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung socher Präparate.

Die Auswendung von Wirkstoffen wird haufig durch Barrieren eingeschricht, die zuwenig durchlassig für diese Wirkstoffe und Senfigt durch die Unberschränglichte die Haten antense zum Begeind die meisten gängigen Derapentula entweder person oder paranteral (v. .u. .i., p) verabreicht werden. Intrapulmonale und intransealen Fanweitung und Aerwolsch, der Einzus von Rechtalzgleiche die Applikation von Scheinhaugsden, ossensten die Applikation von Scheinhaugsden, ossensten zu der Weiterfelte weiterschreitung der Weiterfelte veräuseren. Das Einstenden von Weiterschreitung der Veräuseren von Weiterschreitung der Veräuseren von Weiterschreitung der Veräuseren von Weiterschreitung der Veräuseren von der Veräuseren vo

Mckainvasiev Wirksoffapplikationen durch Permebilitätsbarrieren wiren in vielen Pillen vorrellaht. Bet Menten und Tier wirde besigheitweise eine perkassan Applikation der Agnetien die verzheischen Wirkstoffe vor der Zurerung im Gatterinsteinharist schatzen ind geft eine modifiarrie Agenomerleinig im Körper unt eine Auftrag der Schatzen von der Schatzen könnte die verbestere Penteration derch oder in die Knitzeln der erforderliche Werkstoffkomzen von der Schatzen könnte die verbestere Penteration derch oder in die Knitzeln der erforderliche Werkstoffkomzen von der Schatzen vo

Von diesen Konzepten abweichende Vorschläge brachten bisher weisig Verbesserung. Der von mehreren Autoren horzerisch diskulzerte perkrausen Einstat von Triegen zu Lipidatisat, den Lipopomen [Part, Bioch Soc. Tans., 69th Meeting, 13, 313–317, 1985, Meers, M. Top, Pharm. Sci. [Proc. 45th Int. Congr. Pharm. Sci. [Proc. 45th Int. Pharm. Pharm. Sci. [Proc. 45th Int. Pharm. Phar

Die bisherigen Präparate für perkusate Applikation wurdes zumiest occlusiv angewandt, im Falle vom leptonemhaltigen Präparatione war als soger die Regel. Solche Präparate seinlichen diedei ausschließlich dees oder lipophile Wirkstoffe, sowie einige bauffluddierende Addirin. Sie gewährleistenst nahen zu eine segenater Kontrolle der für pharmationistensche Engenentate der Formelinen, als Verbeisserung wurde segenate Kontrolle der für pharmationistensche Engenetate der Formelinen, als Verbeisserung wurde segenate von Ernaternal patcher zu verwenden. Die Wirksteil komite auf diese Weise verätigert, die Penermionsflüsse von Transfermal patcher zu verwenden. Die Wirksteil komite auf diese Weise verätigert, die Penermionsflüsse keef des Wirkstoffs jedoch kame richti verden. Durch massiene Einstatz von penersteinsoffendenem Polythylengbyot und Perstaluten zusammen mit Lipoleveilsch galang es Gestres und Mener (1988, Anesti. Analle, 67, 18) Studen occlusiver Applikation und in geringem Mülsteil.

Mit einer Spezialformulierung konnten wir die Ergebnisse von Gesztes und Mezei erstmalig dramatisch betretteffen. Dieser Trägerformulierung enthleit führterte, detergenshalige Lipidweiskeil (Liposomen) mit einem deklarierten optimalen Lipid/Tensid Gehalt von 1 – 4601, in der Praxis zumeist um 4/1. Diese Ergebnisse waren die Grundlage der deutschen Patentanneldung P 4/0 8/8,849.941, die auf die Patentan-

meldung P 40 26 8330-43 über die Liposomenherstellung Bezug nimmt.

Nun wurde überraschenderweise gefunden, daß alle solche Träger für eine Penetration in und durch die



41 07 153 A1

Permeabilitätsbarrieren geeignet sind, die sich durch besondere, in dieser Anmeldung beschriebene Eigenschaften auszeichnen. Die Hauptanforderung an solche Träger, im folgenden als Transfersomen bezeichnet, ist, daß sie genügend elastisch sind, um durch die Konstriktionen in der Barriere, z. B. in der Haut, durchdringen zu können. Für Transfersomen aus Phosphatidylcholin und Natriumcholat wird diese Bedingung erfüllt, wenn die Randspannung unterhalb von 10 Piconewton ist; ähnliche Werte gelten auch für andere verwandte Systeme, Wenn die Träger nach der Applikation selbst einen Gradienten aufbauen, werden sie besonders nützlich, da sie in diesem Fall zur spontanen Penetration der Permeabilitätsbarriere tendieren.

Es ist daher eine Aufgabe der Erfindung, neue Präparationen für verschiedenste Wirkstoffe und andere Substanzen anzugeben, die deren schnellen und wirksamen Transport durch Barrieren und Konstriktionen gestatten.

Eine weitere Aufgabe besteht in der Schaffung von neuen Präparationen zum Wirkstofftransport durch menschliche, tierische und pflanzliche Hautschichten, die eine verbesserte Verfügbarkeit des Wirkstoffes am Wirkungsort ergeben.

Aufgabe der Erfindung ist es weiterhin, ein Verfahren zur Herstellung solcher Präparate anzugeben. Zur Lösung dieser Aufgaben dienen die Merkmale der unabhängigen Ansprüche.

Vorteilhafte Ausgestaltungen sind in den Unteransprüchen angegeben.

Die erfindungsgemäßen Transfersomen unterscheiden sich in mindestens drei Grundeigenschaften von den bisher beschriebenen Liposomen für die topische Anwendung und von sonstigen verwandten Trägern. Erstens können sie aus beliebigen Amphiphilen bestehen, einschließlich Ölen. Zweitens können sie auf beliebige Weise hergestellt werden: ihre Penetrationsfähigkeit ist nicht von der Präparationsmethode abhängig. Drittens: Die Penetrationsfähigkeit von bisher beschriebenen, für die Hautapplikationen optimierten Liposomen (cf. Patentanmeldung P 40 26 834.9-41), basiert auf einem optimalen Lipid/Tensid-Verhältnis im Bereich L/T = 1-40/1. Von Transfersomen wird jedoch hauptsächlich eine bestimmte Elastizität verlangt, die eine ausreichende Permeationsfähigkeit vermittelt. Wenn diese Charakteristik der Träger durch den Einsatz von randaktiven Substanzen gewährleistet wird, kann die erforderliche Gesamtmenge des randaktiven Stoffes im System L/T-Werten unterhalb von 1/500 (im Falle von klassischen Tensiden unterhalb von 1/50 bis 1/100) entsprechen. Der Wirkungsbereich von Transfersomen sprengt somit die bisher bekannten Grenzen um mehrere zehntausend Prozent.

Transfersomen unterscheiden sich in mindestens zwei Grundsätzen von mizellenartigen Trägerformulierungen. Erstens sind sie in der Regel viel größer als die Mizellen und unterliegen daher anderen Diffusionsgesetzen. Zweitens - und noch viel wichtiger - enthalten die vergleichbaren Transfersomen typischerweise einen hydrophilen Kern (das Innere von Vesikeln), in den fast beliebige wasserlösliche Substanzen eingeschlossen und somit über die Permeationsbarriere transportiert werden können. Gleichzeitig sind die Transfersomen auch für den Transport von amphiphilen und lipophilen Substanzen geeignet.

Wenn die Träger nicht von sich aus ausreichend deformierbar sind und ihre Permeationsfähigkeit durch den 35 Zusatz von randaktiven Stoffen erreicht werden soll, entspricht die Konzentration dieser Stoffe vorzugsweise 0.1% bis 99% der Menge, die für eine Solubilisierung der Träger erforderlich wäre. Häufig liegt das Optimum zweckmäßig und wirkstoffabhängig in einem Bereich zwischen 1 und 80%, besonders häufig zwischen 10 und

60% und ganz bevorzugt zwischen 20 und 50 Mol-%.

Die neuen Transfersomen sind zum Wirkstofftransport durch fast beliebige Permeationshindernisse tauglich, 40 z. B. für eine perkutane Medikamentenapplikation. Sie können wasserlösliche oder fettlösliche Agentien transportieren und erreichen je nach ihrer Zusammensetzung. Applikationsmenge und Form unterschiedliche Penetrationstiefen. Die Spezialeigenschaften, die einen Träger zum Transfersom machen, können sowohl von phospholipidhaltigen Vesikeln, als auch von anderen Amphiphilaggregaten erreicht werden.

In dieser Anmeldung wird erstmalig gezeigt, daß mittels Transfersomen ein Großteil von Wirkstoffmolekülen

nicht nur in die Barriere, z. B. in die Haut, sondern auch in die Tiefe getragen werden kann und dort systemisch aktiv ist. Transfersomen tragen z. B. Polypeptidmoleküle 1000fach effizienter durch die Haut als das bisher mit Hilfe von permeationfördernden strukturlosen Stoffen möglich war. Mit Transfersomen eingebrachte Substanzen können im Menschen fast 100% des maximal erreichbaren biologischen oder therapeutischen Potentials

entfalten: ein Effekt, der bisher nur invasiv mit Injektionen erreicht wurde.

Träger gemäß dieser Anmeldung können aus einer oder mehreren Substanzen bestehen. Am häufigsten verwendet man ein Gemisch von Grundsubstanz(en), einer oder mehreren randaktiven Substanzen und von Wirkstoffen. Die geeignetsten Grundsubstanzen sind Lipide und andere Amphiphile; bevorzugte randaktive Substanzen sind Tenside oder geeignete Lösungsmittel; diese können mit den Wirkstoffmolekülen in bestimmten Verhältnissen gemischt werden, die sowohl von der Wahl der Substanzen als auch von ihren absoluten Konzentrationen abhängig sind. Es kann vorkommen, daß eine oder mehrere Präparationskomponenten erst nachträglich (z. B. durch eine chemische oder biochemische Abwandlung ex tempore und/oder in situ) randaktiv

Transfersomen öffnen somit einen eleganten, einheitlich und allgemein nützlichen Weg für den Transport von diversen Wirkstoffen über die Permeabilitätsbarrieren. Diese neuentdeckten Träger eignen sich für den Einsatz in Human- und Tiermedizin, Dermatologie, Kosmetik, Biologie, Biotechnologie, Agrartechnologie und anderen

Ein Transfersom umfaßt einen erfindungsgemäßen Träger, der sich durch seine Fähigkeit auszeichnet, unter der Wirkung eines Gradienten durch und/oder in Permeabilitätsbarrieren kommen bzw. diffundieren zu können und dabei Stoff zu transportieren.

Ein solcher (Wirkstoff)Träger entspricht vorzugsweise einem molekularen Homo- oder Heteroaggregat oder einem Polymer. Das Trägeraggregat setzt sich erfindungsgemäß aus mehreren bis vielen, gleichen oder unterschiedlichen Molekülen zusammen, die physiko-chemisch, physikalisch, thermodynamisch, und häufig funktio-

nell, eine Einheit Bilden. Einige Beispiele solcher Aggregate sind Mizellen, Diskmizellen, Üttröplichen (Nanosmulsionen), Nanopartukel, Vesskei oder "partikuläre Emulsionen". Aggregatteile können miteinander auch nichtkovalent verknigdt sein Die optimale Trägergröße ist eine Funktion der Barierechrankterisiks. Sich hängt auch von der Polarität (Hydrophille), Mobilitat (Dynamik), und Ladung sowie von der Elastizität der Trägerfoberfläche) ab. Ein Transferom ist vorteilluft zwischen 10 und 1000 nm groß.

Für die dermatologischen Applikationen werden z.B. vorzugsweise als Träger Partikel oder Vesikel in der Größenordnung von 100 – 10 000 nm, häufig von 100 bis 400 nm, besonders häufig von 100 bis 200 nm verwendet.

Für die Applikationen an Pflanzen werden zweckmäßig zumeist relativ kleine Träger, vorwiegend mit einem Durchmesser unter 500 nm eingesetzt.

Definitionen

Lipide

Ein Lipid im Sinne dieser Erfindung ist jede Substanz, die fettartige oder fettähnliche Eigenschaften besitzt. In der Regel besitzt es einen ausgedehnten appolaren haven die Ketter, 2) und zumeist auch einen wasserlöslichen, polaren, hydrophilen Teil, die Kopfgruppe (7) und hat die Grundformel 1

20 X-Yn (1)

worin ngrüßer oder gleich null ist. Lipide mit n. 0 werden als apolare Lipide bezeichnet. Lipide mit n. > m. 1 polare Lipide petannt. In diesem Sime können alle Amphighike war zum Beispiel Glycerdeid, Glycerophospholipide, Glycerophosphinolipide, Glycerophosphinolipide, Steroide, Sterine oder Steroie und kollek hydrathaligie Lipide, schicht als Lipide bezeichnet werden.

Ein Phospholipid ist beispielsweise eine Verbindung der Formel 2

$$R_{i} = \begin{pmatrix} H & R_{i} & O_{i} \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

sein: R3 stellt häufig Wasserstoff dar.

35 worin n und R, die unter Formel 8 genannten Bedeutungen haben, aber Ri, R; nicht Wassertsoff, OH oder kurzkettiger Alkjerts stein kunn und R; meitt Wasterstoff doer OH ist. R, ist auflesten durch Tri-kurzkettiges-Alkjammonio, z. B. Trimethylammonio, oder Amino substituiertes kurzkettiges Alkyi, z. B. 2-Trimethylammonioethyl (Choliny).

Ein Lipid ist vorzugsweise eine Substanz gemäß der Formel 2. worin n = eins. R, und R, Hydroxyaoyl, R. Wasserstoff und R, 2-Trimenbrijammoniochtyl, das letztere entspricht der Phosphatis/cholinkop/gruppe), 2-Dimethylammoniochtyl, 2-Methylammoniochtyl oder 2-Aminochtyl (entsprechend Phosphatis/je/thanolamnikopferupoel darstellen.

Ein solches Lipid in z. B. ein maturiches Phosphatischelouin – veraltet auch Lecithin gestaum. Es kanz, z. Gewonten werden aus Ei (reich an Archidonsium's, Solgabone (reich an Cisi Setten); Kolsmull (reich an einsch ungestätigten Ketten), Galvan (treich an einsch ungestätigten Ketten), Galvan (treich an einsch ungestätigten Ketten), Galvan (Liniamen (reich an an 3 Linionstaut)); aus Wallett (reich an einsch ungestätigten n-G Linionstaut); Liniamen (reich an an 3 Linionstaut); aus Wallett (reich an einsch ungestätigten n-G Linionstaut); Liniamen (reich an an 3 Linionstaut); aus Wallett (reich an einsch ungestätigten n-G Liniamen (reich an der Liniamen (reich

20 niochtyl, synthetische Pinopatsiylethauolaniae (R. djech Z-Aminochtyl), synthetische Pinopatsischer (R. nie rich Pinoto) oder ihr Ester (R. estripicit E. 8. eines niertsigen BA), vie wie byl oder Ahlyd synthetische Pinopatsiyletrei (R. eljeich Loder D-Serin), doer synthetische Pinopatsiyletroi) (a. e. 8. Pinopatsiyletroi) (E. geich Loder D-Green) bevorzug v. vones (R. und R. steinkische Pinopatsiyletroi). Diaminische Description (E. else R. und R. steinkische Andysterse E. B. Laroyi. Okoyi, Linoyi, Linoletroi offer Arachinoyi bedeenee, z. B. Diazroyi, Dimyritosyi, Diaminischi, Diaminischer dettandism, oder verschiedene Arycerse (E. R. else R.

Ein geeignetes Lipid im Sinne dieser Erfindung ist auch ein Lipid der Formel 2, worin n - 1 ist, R₁ einen Alkenytest, R₂ einen Acylamidorest, R₃ Wasserstoff und R₄ 2-Trimethylammonioethyl (Cholinrest) darstellen. Ein solches Lipid ist unter dem Namen Sphingomyelin bekannt.

Ein geeignetes Lipid ist außerdem ein Lysophosphatidylcholin-Analog, z.B. 1-Lauroyl-1,3-propandiol-



3-phosphorylcholin, ein Monoglycerid, z. B. Monoolein oder Monomyristin, ein Cerebrosid, ein Gangliosid oder ein Glycerid, welches keine freie oder veresterre Phosphoryl- oder Phosphonogruppe oder Phosphinogruppe in 3-Stellung enthält. Ein solches Glycerid ist betspielsweise ein Discylglycerid oder 1-Alkeryl-1-Jeydroxy-2-egl-glycerid mit beliebigen Acyl- bzw. Alkerylgruppen, worin die 3-Hydroxygruppe durch einen der genannten Kollenbydratterse, z. B. einen Galactosylett, verhenfent, siw z. B. ein einem Monogalactosylgkycerin.

Lipide mit erwünschten Kopf- oder Kettengruppen-Eigenschaften können auch auf biochemischem Wege, z. B. mittels Phospholipasen (wie Phospholipase Al, A2, B, C, und besonders D). Desaturasen, Elongasen,

Acyl-Transferasen, usw. aus natürlichen oder synthetischen Prekursoren gebildet werden.

Ein geeignetes Lipid in fermer ein jedes Lipid, welches in biologischen Membranen enthalten und mit Hilfe von apolaren organischen Lösungsmitteln. z. & Chiovoform, eurtakierber ist. Zu solchen Lipiden gejohren außer der bereits erwählntes Lipide begeisweis auch Stierliche, z. & Gestradio, oder Sterinz, z. & Choelsterin, beta-Slosterin, Desmosterin, "Acker-Cholesterin oder beta-Cholesterano (fettbisliche Vitamine, z. B. Reimoide, Vitamine, z. & Witamin K. auf Witamine, z. B. Witamin K. auf Vitamine, z. B. Witamine, z. B. Witamin

Randaktive Substanzen

Randakire Substanz im Sinne dieser Anmeldang ist ein Stoff, der dem Tragersystem die Fahigkeit verleich und erde feine Fahigkeit erholt, Randert, ausläufer, doer fenlast wast gekrämmer Fahieben zu bilden, diese Eigenschaft manfestert sich such in der Fahigkeit, in einem höherer Konzentrasionsbereich Poren in Lipidphasser, wird der Stoff der Sto

len Systemkomponenten haben eine entgegengesetzte Wirkung.

Zu den Lösengemittelt, die lediglich in bestimmen Konzettrationsbereichen eine gewisse Randaktivistie beitzung ahrbeit erstinche, bezonders Lurdertieig Akbolie wer. E. Merhand, Ehnalo. Proposat, 2-Propenti
1-10 (Allyläskodi), B-Battani 2-Batteni- ols, P-Bettani (Amylaskodi), B-Hetanol, 1 Heptanol, D-Ctanol und beDezonal (Lentro ibr-Propanol; io Battani old eris D-Petanol; Koch taugkleir sind die Shiberta Akbolie wie
2. B. Ehnalod (Ethylengiyon), 12-Propandiol (Proylenglyon), 12-Propandiol, 13-Battaniol, 2-Battaniol, 2-Battaniol, 12-Battaniol, 2-Battaniol, 12-Battaniol, 2-Battaniol, 13-Battaniol, 2-Battaniol, 13-Battaniol, 2-Battaniol, 13-Battaniol, 13-Battaniol

3.4.5 Cyclohexanol Cyclohexylalkohol, Aryl-alkohole, wie z. B. Phenyl-Ethanol, utw. Randaktive Lösungsmittel, die erfindingsgemäß eingesetzt werden können, umfassen ferner Lösungen von kurzkeitigen Aryl-Aligiv, Alienyl, Hydrotyasych, Alkeryloxy- sowie Arylderviate von diversen Säuren und Basen, z. B. von Essig-, Ameisen- oder Propionstäure, Butensäure, Pettensäure, usw. von manchen Aminosikuren, von Benzoesiure, Phosphor- und Schweielskure, von Ammoniak, Patri Pyrimidin, usw. inschern sie die chemit.

sche Integrität der Träger und Wirkstoffmoleküle nicht unannehmbar beeinträchtigen. Eine nichtionische randaktive Substarz ist ein Stoff, der mindestens eine, zumeist jedoch mehrere, stark hydrophile Gruppe(n) enthält und mindestens einen, manchmal auch mehrere relativ hydrophobe(n), wasserun-

lösliche(n) Rest(e), "Nichtionische" randaktive Substanzen können zwitterionisch oder nichtionisch sein. Ladungsfrei und randaktiv sind z. B. die lipidähnlichen Stoffe mit der Grundformel 3

$R_1 - ((X_i - Y_j)_k - Z_l)_m - R_2$ (3)

worin X. Y und Z unterschiedliche polare (hydrophile) oder apolare (hydrophobe) Gruppen sind, die dem Gesamtmolekül nien amplisjhilen Charakter verlehen. Z ist zumeist in wasserlößlicher Rest und i, k, l und m sind größer oder gleich Null. R₁ und R₂ sind zwei beliebige Reste, der erste jedoch zumeist polar oder sehr kurzkettig, der zweite apolar.

Die Reste R₂ oder X in solchen Lipiden sind häufig eine Asyl- Allsyl- Allemyl- Hydroxyalky- Hydroxyalkynyl- oder Hydroxyal- Kette mit B- 24 Kollenssfolarome. Besonders häufig werden Hesyl a. Helpyl, n. Oyl, n. Nonyl, n. Deeyl, n. Undesyl, n. Dodesyl, n. Tetradecyl oder n. Tetradecenoyl, n. Hesadecyl, n. Hexadecenoyl, n. Octadecyl, n. Octadecenoyl und n. Octadecenniquen', u.v., verwenderyl, u.v., verwenderyl,



Sorbitol ist ein mögliches Beispiel für den Rest Z $(X_i - Y_j)$ kann z.B. ein Polyen, Polyoxyalken, wie z. B. Polyoxyethylen, Polyalkohol, z. B. Polyoxyethylen, Polyalkohol, z. B. Polyohyoko, doef Polyether sein: $(X_i - Y_j)$ enthält vorzugsweise 1 - 20, besonders häufig 2 - 10 Einheiten, wie z. B. in Ethylenglycol, D_i - und Trighycol ((D_i) goglycol) oder Polyethylenglycol.

Bei einfachen Substanzen gemäß Formel 3 ist der Rest R 1, oder R 1 blufig eine Alkyl. Alkenyl. Hydroxysikyl. Alkenyll-droyco der Hydroxysel. Kette mit 1 – 34 Kohlenstoffstonen. Sohr gut gesignet sind z. B. a. Dodseyl (Lauryl-ether), a. Tetradseyl (Myristoyl-ether), a. Penaudseyl (Clayl-ether), a. Tetradseconyl (Ministoyl-ether), a. Detadsexyl (Clauryl-ether), a. Tetradseconyl (Myristoyl-ether), a. Tetradseconyl (Myristoyl-

4- Lauryl-Ether (Brij 30), 9- Lauryl-Ether, 10- Lauryl-Ether, 23- Lauryl-Ether (Brij 35), 2- Cetyl-Ether (Brij 52), 10- Cetyl-Ether (Brij 56), 20- Cetyl-Ether (Brij 58), 2- Stearyl-Ether (Brij 72), 10- Stearyl-Ether (Brij 76), 20- Stearyl-Ether (Brij 78), 20- Stearyl-Ether

20-Oleoyl-Ether (Brij 78),

worin die steigende Anfangszahl auf die zunehmende Kopfgruppengröße hindeutet. Geeignete Substanzen sind unter den Bezeichnungen GENAPOL, THESIT und LUBROL im Handel erhältlich.

Zu den bekanntesten entsprechenden veresterten nichtionischen Tensiden gehören Substanzen mit dem Handelsnamen Myrj, wie z. B.

Polyoxyethylen(8)-Stearat (Myrj 45), Polyoxyethylen(20)-Stearat (Myrj 49), Polyoxyethylen(30)-Stearat (Myrj 51), Polyoxyethylen(40)-Stearat (Myrj 52),

Polyoxyethylen(50)-Stearat (Myrj 53), Polyoxyethylen(100)-Stearat (Myrj 59), usw.

Weitere Produkte dieser Substanzklassen werden z. B. unter dem Handelsnamen Cirrasol ALN vertrieben; ubliche Polyoxyethylen-Alkylamide sind z. B. Tendede mit dem Handelsnamen Applus. Bei einer weiteren wichtigen Spezialform der nichtionischen aradaktiven Substanz gemäß Strukturformel 3 ist

der Ret R. zumeist eine Hydroxyleruppe, der Rest R. zumeist ein Wasserstoffstom. Die Reste X und S sind halfig eine Alkory, oder Alkenoxy, im Prizzip auch Hydroxyalls-Hydroxyalkenyi- oder Hydroxya-Viset, sint 4 – 100 Kohlenstoffstomen. Auch der Rest 1 ist halfig eine Alkory, Alkenoxy-Hydroxyallyk-Hydroxyal-kenyi- oder Hydroxyacy-Kette, die allerdings ammeist verzweigt ist und eine Methyl- here. Brhy-Schienkeiter Argentie and der Berzieh- der Bezzieh- die Festiga. Zu den verbreiteteten rankalderin substanzen deiser Klaste gehören die Tenside, die unter der Bezzieh-

nung "Pluronic" im Handel erhältlich sind.

Weiter, häufig verwendret Spezialformen von nichtonischen randskriven Substataten sind utter der Bezeichnung "Wieber" rehältlich ist beiten als zpeitchen Teil Sahit ginen Sorbischung. Die Reste Re, Re, Re und R zi nich häufig von Alkow, oder Albentowy, noch häufiger vom Polyen, Polyotyoliken, wie z. B. Polyotyoviten, Polyaltoholo, wie z. B. Polygyovo, oder Albentowy, noch häufiger vom Polyen, Polyotyoliken, wie z. B. Polyotyoviten, Polyaltoholo, wie z. B. Polygyovo, oder Polyether Typ, Manche dieser Ketten in 8 – 24 Kohlestoffstomen, Polyaltoholo, wie z. B. Polygyovo, der Polyetovoja Volgen, deste mit 8 – 24 Kohlestoffstomen, Asyl, A. Alkoy, A. Romy, H. Springvajakov, H. Springvajakov, der prijectovojakov, deste mit 8 – 24 Kohlestoffstomen, verwegierte Kette oder la Terminister von appler zu Rege in bylotyolober Rest al Scientisette an einer verwegierte Kette oder la Terminister von

Besonders häufig treten in Substanzen vom TWEEN-Typus Polycusychtylen-Ketten auf. Diese enthalten zumeist einen terminalen Wasserstoff, seltener eine Methory-Gruppe. Eine der Polycusychtylen-Ketten ist jedoch mit einem hydrophoben Rest versehen, der vorzugsweise eine Acyl. Alkyl. Alkenyl. Hydroxyalkyl. Hydroxyalkenyl- oder Hydroxyal-Ketten inf 4-26, inabesondere 12-18 Kohlenstoffatomen ist.

Auch randaktive Substanzen, die unter der Bezeichnung "TRITON" erhältlich sind, sind erfindungsgemäß

verwendbar.
Polyalkoholreste R₂ sind vorzugsweise verestert oder verethert; sie können jedoch auch über ein Stickstoffatom an die hydrophobe Kette gesinipht sein. Sie sind sehr häufig Ethylenglycol, Glycerol, Erythrido! Pentarol 1980 – Middler, wie z. B. 1-Misky, 1-Alkenop). 1-Hydroxyalken-Orlycero, doer ensprechende 12-, oder 2010 – Middler, wie z. B. 1-Misky, 1-Alkenop).

1-Alkyl, 2-Alkyl, 2-Alkyl, 2-Alkenyl, 2-Alkenyl, 2-Alkyl, 1-Alkenyl, 2-Alkenyl, 2-Alkenyl, 2-Hydroxyalkyl, 1-Hydroxyalkyl, 2-Alkyl, 1-Alkenyl, 2-Hydroxyalkyl, 1-Hydroxyalkyl, 2-Alkyl, 1-Alkenyl, 2-Hydroxyalkyl, 1-Hydroxyalkyl, 2-Alkyl, 1-Alkenyl, 2-Hydroxyalkyl, 1-Hydroxyalken, 3-Alkenyl, 3-Alkyl, 1-Alkyl, 3-Alkenyl, 3-Alkenyl, 1-Alkyl, 3-Alkenyl, 3-Alkenyl, 1-Alkyl, 3-Alkyl, 1-Alkyl, 3-Alkenyl, 3-Alkyl, 1-Alkyl, 3-Alkyl, 3-Alkenyl, 3-Alkenyl, 3-Alkyl, 1-Alkyl, 3-Alkyl, 3-

1-riyaroxyaixen, 3-Aixenyi, 1-Aikyi, 3-Aikyi, 1-Aikyi, 3-Aikenyi, 1-Aikenyi, 3-Aikyi, 1-Aikenyi, 1-

An Stelle des Glycerols kann auch ein anderer höherwertiger Alkohol, z. B. Erythritol, Pentantriol, Hexantriol, tetraol oder -pentaol, usw. auftreten, woraus sich eine Vielfalt an Verknüpfungsmöglichkeiten ergibt.

6 beta-L- oder D-Thioglucopyranosid oder -Thioglycosid.
Zwitterionische Tenside sind z. B. sulfonathaltige Substanzen wie

(3-((3-cholamidopropyl)-dimethylyammonio)-1-propansulfonat (CHAPS) und (3-((3-cholamidopropyl)-dimethylammonio)-2-hydroxy-1-propansulfonat (CHAPSO) oder

N-octyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat, N-dodecyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat (Lauryl-sulfobetain).

N-tetradecyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat (Myristyl-sulfobetain), N-hexadecyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat (Palmityl-sulfobetain

N-octadecyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat (Stearyl-sulfobetain),



41 07 153 A1

'N-octadecenoyl-N,N-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat (Oleoyl-Sulfobetain) usw. Zwitterionische Tenside sind ferner Substanzen mit der Formel 4

$$R_1 - C - C - C - C - X^0 - R_1^0$$
 (4)

Hydroxyalkyl-, Hydroxyalkenyl- oder Hydroxyacyl-, bzw, Alkoxy-Kette mit ie 8-24 Kohlenstoffatomen: die andere besteht aus Wasserstoff, Hydroxygruppe oder kurzkettigem Alkylrest, Rx stellt normalerweise ein Wasserstoffatom oder eine kurze Alkylkette dar, X ist zumeist anionisch, z. B. ein Phosphat- oder Sulfat-Rest. Der Rest R4 ist dann kationisch, um den zwitterionischen Charakter zu gewährleisten. Am häufigsten handelt es sich hierbei um gegebenenfalls substituierte Ammonio-alkylderivate, z. B. Ethanol-, Propanol-, Butanol-, Pentanolamin, Hexanolamin, Heptanolamin oder Octanolamin, N-Methyl-, N.N-Dimethyl, oder N.N.N-Trimethylammonio-alkyl, N-Ethyl-, N,N-Diethyl, oder N,N,N-Triethyl-amino-alkyl, ungleiche N-Alkyle, z. B, N,N-Methylethyl-ammonio-alkyl oder entsprechende Hydroxyalkylsubstanzen (Einkettige (Lyso)-Derivate sämtlicher biologischer zwitterionischen Phospholipide sowie ihre Abwandlungen (z. B. Platelet-Activating-Factor und seine Analoga) gehören in diese Kategorie.). R4 kann auch ein positiv geladener Kohlenhydratrest sein, z. B. ein

worin n eins oder null ist. Eine von beiden Seitenketten R1 und R2 enthält eine Acyl-, Alkel-, Alkenyl-, Alkenyl-, Alkenyl-,

Eine ionische randaktive Substanz ist ein Stoff, der zumindest eine positive oder negative Ladung trägt sowie mindestens einen wenig wasserlöslichen Rest. Eine anionische Substanz dieser Art kann auch mehrere Ladungen tragen, besitzt jedoch eine negative Gesamtladung; die Gesamtladung einer kationischen Substanz ist positiv.

Aminozucker oder seine Derivate. Die Positionen von R4 und X können vertauscht sein. Zu anionischen randaktiven Substanzen gehören Stoffe mit der Grundformel 5:

worin R1 ein gegebenenfalls substituierter Kohlenwasserstoffrest ist und G+ ein einwertiges Gegenion darstellt. vorwiegend ein Alkalimetallkation (z. B. Lithium, Natrium, Kalium, Rubidium, oder Casium), ein Ammoniumion

bzw. ein niedermolekulares Tetraalkylammonium-Ion, z. B. Tetramethylammonium oder Tetraethylammonium. Der Kohlenwasserstoffrest R1 in einem anionischen Tensid der Formel 5 ist zumeist ein geradkettiges oder verzweigtes Acyl, Alkyl oder Alkenoyl, bzw. oxidierte oder hydroxygenierte Derivate davon; der Rest R1 kann auch cyclische Teile haben.

Die Kette R1 enthält 6 - 24, sehr häufig 10 - 20, besonders häufig 12 - 18, Kohlenstoffatome; falls ungesättigt, enthält sie 1 = 6, besonders häufig 1 = 3, Doppelbindungen in n-3- oder n-6-Position. Bevorzugte Hydroxyalkylketten sind in diesem Fall:

- n-Dodecylhydroxy (Hydroxylauryl), n-Tetradecylhydroxy (Hydroxymyristyl), n-Hexadecylhydroxy (Hydroxycetyl), n-Octadecylhydroxy (Hydroxystearyl), n-Eicosylhydroxy oder
- n-Docosyloxy.
- Von Hydroxyacylketten seien genannt Hydroxylauroyl, Hydroxymyristoyl, Hydroxypalmitoyl, Hydroxystearyol, Eicosoylhydroxy oder
- Docosovloxy-Ketten:
- von Hydroxyalken-Resten die Hydroxydodecen, Hydroxytetradecen, Hydroxyhexandecen, Hydroxyoctadecen, Hydroxyeicosen,
- Hydroxydocosen, ganz besonders häufig
- 9-cis, 12, hydroxy-Octadecenyl (Ricinolenyl) oder 9-trans, 12-hydroxy-Octadecenyl (Ricinelaidyl), 5-cis, 8-cis, 11-cis, 14-cis, 15-hydroxy-Eicosatetraenyl (15-hydroxy-Arachidonyl), 5-cis, 8-cis, 11-cis, 14-cis, 15-hydroxy.
- 17-cis-Eicosapentaenyl, 4-cis, 7-cis, 10-cis, 13-cis, 15-hydroxy, 16-cis-Docosapentaenyl und 4-cis, 7-cis, 10-cis, 13-cis, 15-hydroxy, 16-cis, 19-cis-Docosahexaenyl.
 - Eine weitere Klasse anionischer, randaktiver Substanz entspricht der Formel 6

$$(R_1-(O-X)-Y)^-G^+$$
 (6)

Rt bedeutet hier einen gegebenenfalls substituierten Kohlenwasserstoffrest; X steht für einen kurzkettigen Alkylrest und Y kennzeichnet eine Sulfonat-, Sulfat-, Phosphonat oder Phosphinatgruppe, G+ 1st ein zumeist einwertiges Gegenion (Kation).

Durch eine Etherbindung verknüpft, und zu diesem Grundtypus gehörend, sind Alkalimetall-alkyl- oder -alkenvlethersulfonate oder -phosphate. Beispiele dafür sind Natrium- oder Kalium-n-dodecyloxyethylsulfat, 65 -n-tetradecyloxyethylsulfat. -n-hexadecyl-oxyethylsulfat oder -n-octadecyloxyethylsulfat oder ein Alkalimetallalkansulfonat, z. B. Natrium- oder Kalium-n-hexansulfonat, n-octansulfonat, n-decansulfonat, n-dodecansulfonat, -n-tetradecansulfonat, -n-hexadecansulfonat oder -n-octadecan-sulfonat.



Verwandt mit den Verbindungen des Typs 6 sind die Substanzen der allgemeinen Formel 7

6 die analog zu den Substanzen der Formel 6 gebildet werden, jedoch durch direkte Bindung der geladenen Kopfgruppe an die Kette.

Besonders geeignete anionische, randaktive Substanzen der obigen Formel 6 sind Alkalimetali-alkylystlatte. Enlige Beitgied sohber Substanzen sind: Natrium oder Kalium-a-Doedoy (Lauryl-a)silat, n-Heradeoyi (Myri-styl)-uflat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Palmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Malmityl)-uillat, n-Heradeoyi (Malmityl)-uillat, n-Octadeoyi (Stearyl)-uillat, n-Heradeoyi (Malmityl)-uillat, n-Heradeoyi (Malmityl)-uillat,

Ferner kommen die Salze der Bis-{2-alkyl-alkyl-sulfosuccinate für eine Anwendung im Sinne dieser Anmeldung in Frage. Sie werden vorzugsweise als Lithium-, Natrium-, Kalium-, oder Tetramethylammonium-bis-(2-ethyl-hexyl-sulfosuccinat verwendet.

Switzer gerigniess Sultan sten im Garkoude, Alyst oder Alkenoyl-Sulfoebhoridderinats der Eiweilkondenstet, Sulforanderfelm, sulfarieren deur Punpharheiter Alkobeleter, sulfatierte oder phosphorylierte Alkobeleter, sulfatierte oder phosphorylierte Annobe bow. Monoglyceride Fettsiarenalisylamide, Sulfo- oder Phosphobensteinskierester, Taurde, Allyghenol, Alkylamphalin-feteralfonase usw.

Eine wichtige Gruppe anionischer randaktiver Substanzen sind die Derivate von Cholsäure. Ihre Grundformel ist

worin R₁ einem Proton, einer OH- oder einer Carbonylgruppe entspricht und R₂ beispielsweise Derivate von Taurin und Glycokoll kennzeichnet. Vorzuesweise werden Salze der

Choisaure (Gallensaure, 3alpha, 7alpha, 12alpha-trihydroxy-5beta-Cholan-24-oin-saure), Deoxycholsaure (3alpha, 12alpha-dihydroxy-5beta-Cholan-24-oin-saure).

Chenodeoxycholsäure, Glycocholsäure (N-(3alpha, 7alpha, 12alpha-trihydroxy-24-oxycholan-24-yl-lglycin),

Deoxycholsaure,

Glycodeoxycholsaure (N-(3alpha, 12alpha-dihydroxy-24-oxycholan-24-yl-kglycin).

Glycochendeoxycholsäure, Glycolitocholsäure, Glycoursodeoxycholsäure, Litocholsäure, Taurodeoxycholsäure,

Taurocholsäure (3alpha, 7alpha, 12alpha-trihydroxy-5beta-Cholan-24-oin-säure-N-(sulfoethyl)amid).

Taurochosade (yaspita, ratjita, Izapita-rinyuroxy-socia-Cholain-24-oin-saure-N-(sulfoethy)jamid), Taurochenodeoxycholsäure, Tauroglycocholsäure, Taurolitocholsäure, Tauroursodeoxycholsäure, Ursocholansäure

Ursodeoxycholsäure (3alpha, 7beta-dihydroxy-5beta-cholansäure), verwendet, wobei als Ion zumeist Natrium oder Kalium fungiert.

Des weiteren besitzen diverse Cholsaurester, wie z. B. Cholesteryl-Alkyl-, -Alkenyl-, -Hydroxyalkyl-, -Hydroxy

während R₃ ein Proton oder eine Carbonylgruppe sein kann. Am häufigsten treten auch hier Natrium oder 83 Kalium als Gegenionen auf.

Digitonine sowie Saponine, z. B. Quillajasäure, haben im Kern eine ähnliche Struktur wie die Cholsäure-Derivate und kommen ebenfalls für eine Verwendung im Sinne dieser Erfindung in Frage.

Die summarische Formel für phosphorhaltige anionische randaktive Substanzen ist

Der Wert von n ist null oder eins. Eine von beiden Seitenketten R₁ und R₂ besteht aus Wasserstoff, Hydroxygruppe oder kurzkettigem Alkylrest; die andere enthält eine Alkyl-, Alkenyl-, Hydroxyalkyl-, Hydroxyalkenyl-



oder Hydroxyacyl-Kette (Dave einen Alkertyl-, Alkony, Alkemyloxy, oder Acyloxy-Rest) mit 8 – 24 Kohlenstoffstamen. Der Rest Ng. entspricht in der Regel Wasserstoff oder einer Aligk-Kette mit weniger at Schollenstoffstamen. R. kann anionischer Sauerstoff oder eine Hydroxygruppe sin oder eine Aligkette enit biz zu 8 Horch Atoment oder ein anderer Kohlenbydraierts mit biz zu 12 Kohlenstoffstomen oder, wann sowohl R, als auch R, Ry Wasserstoff undfoder Hydroxygruppe sind, ein Steroidrest, ein Zuckerderivat, eine aminogruppenhaltige Kette, usw Alighresk können auch hydrothilder soni.

Zu den geeignetsten Tensiden dieser Substanzklassen gehören:

n-Tetradecyl(= Myristoyl)-glycero-phosphatidsäure, n-Hexadecyl(= Plamityl)-glycero-phosphatidsäure,

n-Octadecyl(=Stearyl)-glycero-phosphatidsäure, n-Hexadecylen(=Palmitoleil)-glycero-phosphatidsäure,

n-Octadecylen(= Oleil)-glycero-phosphatidsäure, n-Tetradecyl-glycero-phosphoglycerol,

n-Hexadecyl-glycero-phosphoglycerol, n-Octadecylen-glycero-phosphoglycerol, n-Tetradecyl-glycero-phosphoserin, n-Hexadecyl-glycerophosphoserin, n-Octadecyl-glycero-phosphoserin,

n-Hexadecylen-glycero-phosphoserin und n-Octadecylen-glycero-phosphoserin.

Entsprechende Lyso-Sulfolipide, Phosphono- bzw. Phosphino-Lipide kommen auch für eine Anwendung im

Sinne dieser Erfindung in Frage.

Als Gegenion tritt zumeist ein Alkalimetalkation (z. B. Lithium, Natrium, Kalium, Cäsium) oder ein wasserlös-

liches Tetraalkylammonium-Ion auf (z. B. Tetramethylammonium, Tetrathylammonium)
Für den Kohlenwasserstofferst Rig ild dasselbe, was bereits im Zusammenhang mit dest Tensiden der Formel 3
gesagt wurde. Dieser Rest ist zumeist ein geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenoyl mit 6 – 24, sebr
haluf [0 1–20, inbesondere 12 – 18, Kohlenstoffanone und 1 – 6, besonders haluf g 1 – 3, Doppelbindungen in

n-3- odern-6- Position

n-3- odern-6- Position

Sehr gut geeignet als Alkyl-Reste R₁ oder R₂ sind zum Beispiel n-Dodecyl, n-Tetradecyl, n-Hexadecyl, n-Octadecyl, n-Eicosyl oder n-Docosyl-Ketten. In Frage kommen jedoch auch n-Nonyl n-Undecyl, n-Tirdecyl, n-Tirdecyl

n-Pentadecyl, n-Heptadecyl und n-Nonadecyl. Alkenyl in Stellung R₁ oder R₂ ist vorzugsweise ein

9-cis-Dodecenyl (Lauroleyl, 9-cis-Tetradecenyl (Myristolyl), 9-cis-Hexadecenyl (Palmitoleoyl),

6-cis-Octadecenyl (Petroselinyl), 6-tans-Octadecenyl (Petroselaidinyl), 9-cis-Octadecenyl (Oleyl), 9-trans-Octadecenyl (Eliaidinyl), 11-cis-Octadecenyl, (Vaccenyl), 9-cis-Eicosenyl (Gadoleinyl), 13-cis-Docosenyl, 13-trans-Docosenyl oder 15-cis-Tetraossenyl.

Höhere, in Frage kommende ungesättigte Alkenyle sind:

9-cis, 12-cis-Octadecendienyl, 9-trans, 12-trans-Octadecendienyl, 9-cis, 12-cis, 15-cis-Octadecentrienyl, 6-cis, 9-cis, 12-cis-Octadecentrienyl, 1-cis, 14-cis, 17-cis-Eiosapartienyl, 6-cis, 8-cis, 11-cis, 14-cis, 12-cis, 15-cis, 10-cis, 12-cis, 18-cis, 11-cis, 14-cis, 11-cis, 14-cis, 11-cis, 14-cis, 11-cis, 14-cis, 11-cis, 14-cis, 12-cis, 18-cis, 11-cis, 14-cis, 12-cis, 18-cis, 1

Bevorzugte Beispiele für die Reste R, oder R2 der Hydroxyalkyl-Klasse sind:

n-Decylhydroxy, n-Dodecylhydroxy (Hydroxylauryl), n-Tetradecylhydroxy (Hydroxymyristyl), n-Hexadecylhydroxy (Hydroxycetyl), n-Ocetadecylhydroxy (Hydroxystearyl) und n-Eicosylhydroxy

(Hydroxyarachinyl)-Ketten. Alkenylhydroxy-R₁ oder R₂ ist vorzugsweise

9-cis-Dodecenylhydroxy (Hydroxypalmitoleinyl), 6-cis-Octadecenylhydroxy (Hydroxymyristoleyl),
9-cis-Hexa-decenylhydroxy (Hydroxypalmitoleinyl), 6-cis-Octadecenylhydroxy (Petroselinylhydroxy),

6-trans-Octadecenylhydroxy (Hydroxypetroselaidinyl), 9-cis-Octadecenylhydroxy (Hydroxyoleyl), 9-trans-Octadecenylhydroxy (Hydroxyelaidinyl) und 9-cis-Eicosenyl (Hydroxygadoleinyl).

Alkanoylhydroxy. R₁ oder R₂ ist vorzugsweise n-Decanoylhydroxy, n-Dodecanoylhydroxy (Lauroylhydroxy), n-Tetradecanoylhydroxy (Myristoylhydroxy)

n-Hexadecanoylhydroxy, n-Hexadecanoylhydroxy (Palmitoylhydroxy), n-Octadecanoylhydroxy (Stearoylhydroxy) und n-Eicosoylhydroxy (Arachinoylhydroxy).

Alkenoylhydroxy-R₁ oder R₂ ist vorzugsweise

9-cis - Dodectnylhydroxy (Lauroleoylhydroxy), 9-cis - Tetradecenoylhydroxy (Myristoleoylhydroxy), 9-cis - Hexadecenoylhydroxy (Palmitioleinoylhydroxy), 6-cis - Octadecenoylhydroxy (Petroselialdinoylhydroxy), 6-tis - Octadecenoylhydroxy (Oleoylhydroxy), 6-trans- Octadecenoylhydroxy, 6-tra

9-trans-Octadecenoylhydroxy (Elaidinoylhydroxy) und 9-cis-Eicosenoyl (Gadoleinoylhydroxy).

Beispiele für den kurzkettigen Alkylrest, der meistens als Rest R4 auftritt, sind Methylen-, Ethylen-, n-Propy-

len, iso Propylen, n. Butylen oder in Gutylen sowie n. Petnylen oder n. Hetzylen Gruppen, A.B. Rest IR, können auch z. B. z. B. Carboxy oder Stilde Gruppen, saum end basisch Gruppen, S. B. Carboxy und mino Gruppen, fungieren, die Aminogruppe steht in einem solchen Fall instein in alpha-Stellung bezogen auf die Carboxygruppe. Ein weitense Beispiel für dem R.-Rest ind frie doder vererhörter Herbroxygruppen (zwie vererhörter Hydroxygruppen zwie vererhörter Hydroxygruppen zwie vererhörter Hydroxygruppen zwie vererhörter Erbryken, E

Der Rest Ra kann ferner durch Halogen, z. B. Chlor oder Brom, Niederalkoxycarbonyl, z. B. Methoxy- oder Ethoxycarbonyl, oder durch Niederalkansulfonyl, z. B. Methansulfonyl, substituiert sein.

Substitutieres kurskettiges Alkyl-Ra mit 1—7 C. Anome int vorzugsweite Curbony-kurzkettiges Alkyl-R. a Curbonymethyl, Carbonyethyl- doi: 2-Sarbonya-popyl, omega-Amiom-autony-kurzkettiges Alkyl-R. B. 2-Amino-2-carbonyethyl oder 3-Amino-3-carbony-popyl, Hydrony-kurzkettiges Alkyl-R. 2-Hydronyethyl oder 23-Diblydronyopyl, Niderallusopiniete-3-Methaps-propyl, kurzkettiges Alkyl-Raybonyethyl oder 23-Diblydronyopyl, Niderallusopiniete-3-Methaps-propyl, kurzkettiges Alkyl-Raybonyopyl oder 23-Diblydronyopyl oder Alkyl-Raybonyopyl oder Habgen-kurzkettiges Alkyl-R. B. Olbro- oder Sommerhyl-CyCloric oder 2-Sommethyl-Coder 2-Coder 2-Coder 3-Somm-propyl

Ein Kohlenhydratrest-R4 mit 5 - 12 C-Atomen ist beispielsweise ein natürlicher Monosaccharidrest, der sich



von einer als Aldose oder Ketose vorliegenden Pentose oder Hexose ableitet.

oersetzt sein.

R kann auch ein Steroidrest oder Sterinrest sein. Wenn R4 einen Steroidrest darstellt, ist R3 Wasserstoff, während R3 und R3 vorzugsweise einer Hydroxygruppe entsprechen.

Das Gegenion ist vorzagweise Ammonium, Nariem oder Kalium.
In einem anionichen Testiel der Formel 8 int vorzagweise n. = 1, R. Albyl, z. R. »Dodecyl (Laury),
10. »Tickeyl, n. Fetradecyl (Mirriny), n. Petradecyl — Henadecyl (Ceryl), n. Hepsadecyl oder n. Octadecyl (Sarry),
14. Hydroxylayl, z. S. a. »Dodecyl deriven (Pylendyspaul), n. E-tradecyl-phdroxy (Hydroxymirriny), n. HetadecylHydroxylayl, z. B. a. Podecyl Region (Pylendyspaul), n. E-tradecyl-phdroxy (Hydroxy) (Pylendyspaul), n. E-tradecyldroxynymtooyl, Hydroxypalimioyl oder Hydroxyspanoyl, R. Wasterstoff oder Hydroxy, R. Wasterstoff oder
droxynymtooyl, Hydroxypalimioyl oder Hydroxyspanoyl, R. Wasterstoff oder Hydroxy, R. Wasterstoff oder
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carboxy and Amino, z. B. omega-Amino-omega-carbox-kurzkettiget
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carbox-oxer-bastiche
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Carbox-oxer-bastiche
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Sartiche, z. B. Carbox-oxer-bastiche
durch starte und bastiche Groupen, z. B. Sartiche, z. B. Carbox-oxer-bastiche
durch starte und bas

um. Kalum- oder Ammonium- lon.
Ein antionische Freuid der Formel B ist in erster Linie das Natrium-oder Kaliumsalz des Lyxophosphatidylserint, z. B. das Natrium- oder Kaliumsalz des Lyxophosphatidylserint saus dem Rinderhim oder das Natrium-oder Kaliumsalz des Jusophosphatidylserint, z. B. Natrium- oder Kalium- Inwritisch, oder -1. palnitorylisophosphatidylserin, oder das Natrium- oder Kaliumsalz des Lyxophosphatidylserint. Das Wastersoffatom an der Prosphatgruppe kan durch ein zweise Sation G** oder das Golzium- Maneralem. Maneament der Sation G** oder das Golzium- Maneralem. Manea-

Ion, usw. ersetzt sein.
In einem anjonischen Tensid der Formel 8 ist wormerweie

In einem minnischen Temid der Formel 8 ist vorzugweise R, 140; z. 8. π-Dodos) (Laury), B.-Tindesch, Philipsyn, R-Pettandes) (Philipsyn, R-Pettand

en. a. B. E. Prosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer naturischen Prosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer natürischen Lysophosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer synthetischen Lysophosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer satürchen Allender Schalter (Lysophosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer satürchen Lysophosphatidskure, das Natrium- oder Kaliumsalz einer synthetischen Lysophosphatidsk

Zu den wichtigsten Klasen von kationischer Tensiden gehören: Ammoniumsalze, quartier Ammoniumsalze, salze von heterzogklischen Basen, wie z. B. Akliyppridium, Findiazel, oder tindracolinium-Salze, Salze von derzogklischen Basen, wie z. B. Akliyppridium, Findiazel, oder tindracolinium-Salze, Salze von Alkylamiden und Polyaminen, Salze er Setz und Ether von Alkanolaminen, salze feste und Ether von Alkanolaminen, unw.

Ein kationisches Tensid ist beispielsweise eine Verbindung der Formel 9

$$R_1 = \begin{array}{c} R_2 \\ | \\ | \\ R_1 = R_4 = G^9 \end{array}$$
 (9)

58 worin Re, einen gegebenenfalls substitutierten Kohlemwastersouffenst kennzeichnet, Re, steht für ein kurzkeitigse. Ally oder Wasspreuß Rr, und Re, bedeuten jeweist einen kurzkeitigse Ally oder Wasspreuß Rr, und Re, bedeuten jeweist einen kurzkeitigse Ally oder Re, auf der Schaffenstell und einem Kohlensoffaton substitutierten, afplantischen Heterocyclus und Re, ein hurzkeitigs auß, die z. Re, Ru da Zenammen mit dem Sciktasoff-tal an einem Kohlensoffaton substitutierten, aromatischen Heterocyclus so bilden G- enspirited teinem Anion.

In einem karknischen Tensid der Formel 9 ist ein gegebenenfalls substituierter, allphatischer Kohlenwasserstoffrest Ri, beispielsweise durch Arykozy-kurzkettigera iktory – substituiertes kurzkettiges Alkyl geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 7 – 22. insbesondere 12 – 20, Kohlenstoffansomen, oder Alkenyl mit 8 – 30, insbesondere dere 12 – 20, Kohlenstoffanmen und 1 – 4 Doppelbindungen. Bevorzugt werden geradkettige Alkyle mit einer geraden Anzahl von 12 – 22 Kohlenstoffatomen, beispiels-

weise n-Dodecyl, n-Tetradecyl, n-Hexadecyl, n-Octadecyl, n-Eioosyl oder n-Docosyl eingesetzz.
Alkenyl mit 8—34, insbesondere 12—22, Kohlenstoffatomen und 0—5, insbesondere 1—3, Doppelbindungen is beispielsweise



1-Octenyl, 1-Nonenyl, 1-Decenyl, 1-Undecenyl, 1-Dodecenyl, 9-cis-Dodecenyl (Lauroleyl), 1-Tridecenyl 1-Tetradecenyl, 9-cis-Tetradecenyl (Myristoleyl), 1-Pentadecenyl, 1-Hexadecenyl, 9-cis-Hexadecenyl (Palmitoleinyl), 1-Heptadecenyl, 1-Octadecenyl, 6-cis-Octadecenyl (Petroselinyl), 6-trans-Octadecenyl (Petroselaidinyl), 9-cis-Octadecenyl (Oleyl), 9-trans-Octadecenyl (Elaidinyl), 9-cis-12-cis-Octadecadienyl (Linoleyl), 9-cis-11-trans-13-trans-Octadecatrienyl (alpha-Eläostearinyl) 9-trans-11-trans-13-trans-Octadecatrienyl (beta-Eläostearinyl), 9-cis-12-15-cis-Octadecatrienyl (Linolenyl), 9-, 11-, 13,- 15-Octadecatetraenyl (Parinaryl), 1-Nonadecenyl, 1-Eicosenyl, 9-cis-Eicosenyl (Gadoleinyl), 5-, 11-, 14-Eicosatrienyl oder 5-, 8-, 11-, 14-Eicosatetraenyl (Arachidonyl). Bevorzugt ist Alkenyl mit 12-20 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung, beispielsweise 9-cis-Dodecenyl (Lauroleyl), 9-cis-Tetradecenyl (Myristoleyl), 9-cis-Hexadecenyl (Palmitoleinyl), 6-cis-Octadecenyl (Petroselinyl), 6-trans-Octadecenyl (Petroselaidinyl), 9-cis-Octadecenyl (Olevl), 9-trans-Octadecenyl (Elaidinyl) oder 9-cis-Eicosenyl (Gadoleinyl). Methyl oder Ethyl sind zwei Beispiele für kurzkettiges Alkyl R2, R3 oder R4 in Substanzen gemäß Formel 9. Zwei Beispiele für Phenyl-kurzkettiges-alkyl in R2 sind Benzyl oder 2-Phenylethyl. Ein aliphatischer Heterocyclus, welcher von R2 und R3 zusammen mit dem Stickstoffatom gebildet wird, ist beispielsweise ein monocyclischer, fünf- oder sechsgliedriger Aza-, Oxaaza- oder Thiazacyclylrest, z. B. Piperidino, Morpholino oder Thiamorpholinio. Substituenten dieses Heterocylus sind die Substituenten R1 und R4 am Stickstoff sowie gegebenenfalls an einem Kohlenstoffatom Nieder- alkyl, z. B. Methyl, Ethyl, n-Propyl oder n-Butyl. Ein Heterocyclus, welcher von R2 und R3 zusammen mit dem Stickstoffatom gebildet wird und an einem 20 Kohlenstoffatom durch kurzkettiges Alkyl substituiert ist, ist z. B. 2-, 3- oder 4-Methylpiperidinio, 2-, 3- oder 4-Ethylpiperidinio oder 2- oder 3-Methylmorpholinio Ein aromatischer Heterocyclus, welcher von R2, R3 und R4 zusammen mit dem Stickstoffatom gebildet wird, ist beispielsweise ein monocyclischer, fünf-oder sechsgliedriger, Aza-, Diaza-, Oxaaza- oder Thiazacyclylrest, z. B. Pyridinio, Imidazolinio, Oxazolinio oder Thiazolinio oder beispielsweise ein benzokondensierter Monoazabicyclylrest, z. B. Chinolinio oder Isochinolinio Substituenten solcher Heterocyclen sind der Rest R1 am Stickstoffatom sowie gegebenenfalls an einem Kohlenstoffatom kurzkettiges Alkyl, z. B. Methyl oder Ethyl, Hydroxy-kurzkettiges Alkyl, z. B. Hydroxymethyl oder 2-Hydroxyethyl, Oxo, Hydroxy oder Halogen, z. B. Chlor oder Brom Ein Heterocyclus, welcher von R2, R3 und R4 zusammen gebildet wird und an einem Kohlenstoffatom durch die genannten Reste substituiert ist, ist beispielsweise ein 2- oder 4-kurzkettiges-Alkylpyridinio, z. B. 2- oder 4-Methyl oder 2- oder 4-Ethylpyridinio, Di-kurzkettiges-Alkylpyridinio, z. B. 2,6-Dimethyl-, 2-Methyl-3-ethyl-, 2-Methyl-4-ethyl-, 2-Methyl-5-ethyl-, oder 2-Methyl-6-ethylpyridinio, 2-, 3- oder 4-Halogen-pyridinio, z. B. 2-, 3oder 4-Chlorpyridinio oder 2-, 3- oder 4-Brompyridinio, 2-kurzkettiges Alkylimidazolinio-, oxazolinio oder thiazolinio, z. B. 2-Methyl- oder 2-Ethylimidazolinio, -oxazolinio oder -thiazolinio oder 2-kurzkettiges Alkyl-8-halogenchinolinio, z. B. 2-Methyl-8-chlorchinolinio. Ein kationisches Tensid der Formel 9 ist vorzugsweise N-Benzyl-N,N-dimethyl-N-2-(2-(4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenhydroxy)-ethhydroxy)-ethylammoniochlorid. N-Benzyl-N,N-dimethyl-N-2-(2-(3(methyl-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenhydroxy)-ethhydroxy)-ethylammoniochlorid (Methylbenzethoniumchlorid), n-Dodecyltrimethylammoniochlorid oder -bromid. Trimethyl-n-tetradecylammoniochlorid oder -bromid. n-Hexadecyltrimethylammoniochlorid oder -bromid (Cetyltrimethyl-ammoniumchlorid oder -bromid). Trimethyl-n-octadecylammoniochlorid oder -bromid, Ethyl-n-dodecyldimethylammoniochlorid oder -bromid Ethyldimethyl-n-tetradecylammoniochlorid oder -bromid. Ethyl-n-hexadecyldimethylammoniochlorid oder -bromid Ethyldimethyl-n-octacecylammoniochlorid oder -bromid, n-Alkylbenzyldimethyl-ammoniochlorid oder -bromid (Benzalkoniumchlorid oder -bromid), z. B. Benzyl-n-dodecyldimethylammoniochlorid oder -bromid, Benzyldimethyl-n-tetradecylammoniochlorid oder -bromid. Benzyl-n-hexadecyldimethyl-ammoniochlorid oder -bromid oder Benzyldimethyl-n-octadecylammonio-chlorid oder -bromid, N-(n-Decyl)-pyridiniochlorid oder -bromid, N-(n-Dodecyl)-pyridiniochlorid oder -bromid, N-(n-Tetradeyl)-pyridiniochlorid oder -bromid, N-(n-Hexadecyl)-pyridiniochlorid oder -bromid (Cetylpyridiniumchlorid) oder

N-(n-Octadecyl)-pyridinio-chlorid oder -bromid oder eine Mischung von diesen randaktiven Substanzen.

Für biologische Zwecke werden besonders häufig die folgenden Tenside verwendet: N.N. bis(3-D-glucon-amidopropyl)cholamid (BigCHAP), Bis(2-ethylhexyl)natrium-sulfosuccinat, Ceyltrimethyl-ammonium-bromid,

3-((Cholamidopropyl)-dimethylammonio)-2-hydroxy-1-propansulfonat (CHAPSO), 3-((Cholamidopropyl)-dimethylammonio)-1-propansulfonat (CHAPS), Cholat-Natriumsalz,

Decaoxyethylen-dodecyl-ether (Genapol C 100), Decaethylen-isotridecyl-ether (Genapol X-100), Decanoyl-N-methyl-glucamid (MEGA-10), Decyl-glucosid, Decylmaltosid.

3-(Decyldimethylammonio) propan-sulfonat (Zwittergent 3 – 10), Deoxy-bigCHAP, Deoxycholat, Natriumsalz, Digitonin, 3-(Dodecyldimethylammonio) propan-sulfonat (Zwittergent 3 – 12), Deoxy-dimethyl-amin-oxid (EMPIGEN), Dodecyl-amiosid, Dodecyl-sulfac, Oboc-oxida, Civico-cholat, Natriumsalz.

Dodecyi-ametmyi-amin-oxud (EMPIGEN), Dodecyi-maltosai, Dodecyisalfat, Glyco-cholat, Natriumsaiz, Glyco-deoxykosla, Kariumsaiz, Heptaethyisa-glycol-oxyi-phenyi-ether (Trion X-114), Heptyl-glucosid, Heptylthioglucosid, 3-(Hexadecyldimethylammonio)-propan-sulfat (Zwitergent 3-14), Hexyl-glucosid, Dodecyl-dimethyl-amin-oxid (Genaminox KC). N-Dodecyl-Mr-dimethylghycin (Empigen BB).

N-Decyl-sulfobetain (Zwittergent 3-10), N-Dodecyl-sulfobetain (Zwittergent 3-12),



65

N-Heradecyl-ulifohetain (Zwittergent 3 – 16). N-Tetradecyl-ulifohetain (Zwittergent 3 – 14). N-Cetyl-ulifohetain (Zwittergent 3 – 68). Nonaterhyline-dycol-nono-dodecyl-alter (THESIT). Nonaterhylen-glycol-octyl-phenol-ether (Triton X-100). Nonaterhylen-glycol-octyl-phenyl-ether (NP-40. Nonider P-40). Nonaterhylen-dodecyl-alter, Nonanoyl-N-methyl-glocamid (MEGA-9).

Nonaoxyethylen-dodecyl-ether (Lubrol PX, Thesit), Nonyl-glucosid, Octaethylen-glycol-isotridecyl-ether (Genapol X-080), Octaethylen-dodecyl-ether,

Octanoyi-N-methyl-glucamid (MEGA-8), 3-(Octylcimethylammonio)-propan-sulfonat (Zwittergent 3 – 08), Octyl-glucosid, Octyl-thioglucosid, Pentadecaethylen-isotridecyl-ether (Genapol X-150), Polyethylen-polypropylen-alycol (Pluronic F-122), Polyothylen-polypropylen-alycol (Pluronic F-123), Polyothylen-polypropylen-alycol (Pluronic F-123), Polyothylen-polypropylen-alycol (Pluronic F-123), Polyothylen-polypropylen-alycol (Pluronic F-123), Polyothylen-alycol (Plur

Polyethylen-polypropylen-glycol (Pluronic F-127), Polyoxyethylen-sorbitan-monolaurat (Tween 20), Polyoxyethylensorbitan-monocleat (Tween 80), Taurodeoxycholat-Natriumsalz, Tauchrocholat-Natriumsalz, 3-(Tetradecyldimethylammonio)-propan-sulfonat (Zwittergent 3—14), usw.

Für pharmakologische Zwecke sind besonders gut geeignet:

Cetyl-trimethyl-ammonium-salze (z. B. Hexadecyltrimethylammoniumbromid, Trimethylhexadecylamin-Bromsalz) Cetylsulfatsalze (z. B. Na-Salze, Lanette E), Cholatsalze (z. B. Na- und a Ammonium-Form) Dezoxyethylen-docevl-ether (Genapol C-100) Dexxycholatsalze.

Dodecyl-dimethyl-amin-oxid (Genaminox KC, EMPIGEN), N-Dodecyl-N,N-dimethylglycin (Empigen BB), 3-Hexadecyldimethylammonio) propasi-axilomat (Zwittengent 3 – 14). Petisturesaltze und Festalkobole, Glyco-deoxypolatakze, Lauryisullatsalze (Natrium, Dodecysullat, Duponol C, SDS, Texaspon K12), N-Hexadecyl-sullobetain (Zwittergent 3 – 16). Nonaethylen-dycol-octyl-plenyl-ether (NP-40, Nonidet P-40). Nonaethylen-dodecyl-alter, Occastiven-givocl-ostriclect-of-ther (Genamo X-90). Oxtaethylen-dodecyl-ether).

Polyethylenglykol-20-Sorbitan-Monolaurat (Tween 20), Polyethylenglykol-20-Sorbitan-Monostearat (Tween 60),

Polyethylenglykol-20-Sorbitan-Monooleat (Tween 80).

Polyhydroxyethylen-Cetylstearylether (Cetomacrogo, Cremophor O, Emmiglin C 100) Polyhydroxyethylen-4-Laurylether (Brij 30), Polyhydroxyethylen-23-Laurylether (Brij 35), Polyhydroxyethylen-8-Stearat (Myr j 45, Cremophor AP), Polyhydroxyethylen-40-Stearat (Myr j 52), Polyhydroxyethylen-100-Stearat (Myr j 59), polyhydroxyethylen-40-Stearat (Myr j 52), Polyhydroxyethylen-100-Stearat (Myr j 59), polyhethoxylierset StrinizBol 40 (Cremophor EL.

polyathoxyliertes hydriertes Rizinußöl (Cremophor RH 40, Cremophor RH 60)

polyethoxylierte pflanzliche Öle (Lebrafils), Sorbitan-Monolaurat (Arlacel 20, Span 20).

Soft intal Workshot at (Art facer of, Span 20), Taurodeoxycholatsalaz, Taurocholatsalaze, Polyethylenglykol-20-Sorbitan-Palmitat (Tween 40), Myrj 49 und Polyethylenglykolderivate des Ricinols usw.

Wirkstoffe

Die erfindungsgemäßen Transfersomen eignen sich zur Applikation unterschiedlichster Wirkstoffe, insbesondere z. B. zu therapeutischen Zwecken. So können erfindungsgemäße Präparate enthalten:

- mindestens einen adrenocorticostatischen Wirkstoff insbesondere Metyranon-

 mindestens einen Trägerstoff, Zusatzusoff oder Wirkstoff, der zu den beis-Adrenolytica (Beta blocking), agents) gehört, imbesondere Actobol. Alprenoloi, Bisoprofolimarat, Bugranoloi, Carazoloi, Celipiolo, Mepindosluffat, Metipranoloi, Metoprototarta, Nadoloi, Oxyprenoloi, Pindoloi, Sotaloi, Tertatoloi, Timolohyfrogenmaßeat und Tolipproloi, besonders bevorzugat Atenoloi der Propranoloi.

— mindestens einen Trägerstoff, Zusatzstoff oder Wirkstoff, der zu den Androgenen oder Antiandrogenen gehot, inbesondere Drostanolonpropionant, Mesterolon, Testosteronundecanoat, Testoslacron, Vohimbin, beziehungsweise Chloramidinonacetat, Cyproteronacetat, Ethinylestradiol oder Flutamid: — mindestens einen Trägerstoff, Zusatzstoff oder Agens mit antiparasitäter Wirkung, inbesondere Phandrometer auf der State of the Company of the Com

quinon, Benzyobenzoat, Bephenium-hydroxy-naphthoat, Crotamiton, Diathylcarbamazin, Levamisol, Lindan, Malathion, Mesulfen (27-Dimethylantren), Metronidazol oder Tetramisol;

50 — mindestens einen anakolischen Wirkstoff, insbesondere Clostebolacetat, Cyanocobolamin, Folsäure, Mestanolon, Metanolone, Maerionol, Nadarolon, Amandrolande, anand, Nadarolon-phenyloropipionat, Nadarolon-phenyloropipionat, Norethandrolon, Oxaboloncipionat, Piridoxin oder Stanozolol; — mindestens einen Wirkstoff, der zu einer systemischen Antsicheis oder Analgeris beiträtz; indesendere.

Clorobataso, Ketunia, Octascini, Proguadidi und Thaintyla, Ammophenic/Derivata, Antiophenical Derivata, Antiophenical Derivata, Antiophenical Derivata, Antiophenical Code of the Code of

Salicylamid, Thebacon, Tiemonium-jodid, Tramadon;
— mindestens einen Stoff aus der Klasse der Analeptica, z. B. Aminophenazol, Bemegrid, Coffein, Doxa-



pram, Ephedrin, Prolintan, bzw. Nialamid und Tranylcypromin; außerdem Vitamine, pflanzliche Extrakte aus Baldrian, Semen Colae, Campher, Menthol;

mindetten einen Stoff aus der Klasse der Amlalterjaca. E. Agentien aus den Klassen der Globaline. Kontrodes der Amlahtmantense (von 4. des Beschenstenson-Derinson-De

mindestens einen Stoff, der eine antarrhythmische Wirkung aufweist, wir. B. Cardiacu und beta-Blokker, Ajmain, Bupranolol, Chindia, Dgoxinderivuse, Dilitzzum, Disopyramidishup ergenzusipat. Epythopycin, Disopyramid, Gallopamii, Ipratrosjumbromid, Lanatoid, Lidocain, Lorcainid, Orciprenalinsullar, Procainamid, Propadenon, Sparienismafiat, Verapamii Tolipprolol;

- ein Antiarterioscleroticum, wie z. B. Clofibrat.

mindestens eine Substanz, die zu den Antiasthmatica und/oder Bronchospasmolytica gehört, z. B. Amiodron. Carbuterol, Fenoterol, Orciprenalin, Sotalol, oder Theophillin-Derivate, sowie Corticoide (wie z. B.
Bedomethason, Dexamethason, Hydrocortison, Prednisolon), häufig in Kombinationen mit Purinen;

- mindestens einen Stoff aus der Klasse der Antibiotica, z. B. Actinomycin, Alamethicin, Alexidin, 6-Aminopenicillan Säure, Amoxicillin, Amphotericin, Ampicillin, Anisomycin, Antiamoebin, Antimycin, Aphidicolin, Azidamfenicol, Azidocillin, Bacitracin, Beclimethason, Benzathin, Benzylpenicillin, Bleomycin, Bleomycin sulfat, Calcium Ionophor A23187, Capreomycin, Carbenicillin, Cefacetril, Cefaclor, Cefamandole nafat, Cefazolin, Cefalexin, Cefaloglycin, Cefaloridin, Cefalotin, Cefapirin, Cefazolin, Cefoperazon, Ceftriaxon, Cefuroxim, Cephalexin, Cephaloglycin, Cephalothin, Cephapirin, Cerulenin, Chloramphenicol, Chlortetracyclin, Chloramphenicol diacetat, Ciclaciliin, Clindamycin, Chlormadinone Acetat, Chlorpheniramin, Chlormomycin A3, Cinnarizin, Ciprofloxacin, Clotrimazol, Cloxacillin, Colistin methansulfonat, Cycloserin, Deacetylanisomycin, Demeclocyclin, 4,4'-Diaminodiphenyl sulfon, Diaveridin, Dicloxacillin, Dihydrostreptomycin, Dipyridamol, Doxorubicin, Doxycyclin, Epicillin, Erythromycon, Erythromycinstolat, Erythromycinethylsuccinat, Erythromycin stearat, Ethambutol, Flucioxacillin, Fluocinolone Acetonid, 5-Fluorocytosin, Filipin, Formycins, Fumaramidomycin, Furaltadon, Fusid Säure, Geneticin, Gentamycin, Gentamycin sulfat, Gliotoxin, Gfamicidin, Griseofulvin, Helvol Sáure, Hemolysin, Hetacillin, Kasugamycin, Kanamycin (A), Lasalocid, Lincomycin Magnesidin Melphalan, Metacyclin, Meticillin, Mevinolin, Mikamycin, Mithramycin, Mithramycin A, Mithramycin complex, Mitomycin, Minocyclin, Mycophenol Saure, Myxothiazol, Natamycin, Nafcillin, Neomycin, Neomycin sulfat, 5-Nitro-2-furaldehydsemicarbazon, Novobiocin, Nystatin, Oleandomycin, Oleandomycin phosphat, Oxacihin, Oxytetracyclin, Paromomycin, Penicillin, Pecilocin, Pheneticillin, Phenoxymethylpenicillin, Phenyl Aminosalicylat, Phleomycin, Pivampicillin, Polymyxin B, Propicillin, Puromycin, Puromycin Aminonucleosid, Puromycin Aminonucleosid 5'-monophosphat, Pyridinol carbamat, Rolitetracyclin, Rifampicin, Rifamycin B, Rifamycin SV, Spectinomycin, Spiramycin, Streptomycin, Streptomycin sulfat, Sulfabenzamid, Sulfadimethoxin, Sulfamethizol, Sulfamethoxazol, Tetracyclin, Thiamphenicol, Tobramycin, Troleandomycin, Tunicamycin, Tunicamycin A1-Homolog, Tunicamycin A2-Homolog, Valinomycin, Vancomycin, Vineomycin A1, Virginiamycin M1, Viomycin, Xylostasin:

— mindestens einen Stoff, der zu den Antidepressin oder Antigspecknist gehört. P. B. dierser Monaulinordisch-Hemmer. Tri- und Fertangsliche Antidepressin, von Häufig werden Appraudim, Antirpytin, Chörpromazin, Clomipramin, Destpramin, Diebenzein, Dimetacin, Dovolgein, Derepin, Florocaminhylugermalest, Imigramin, Bocarbouzat, Olepramin, Magrotilin, Meitracen, Minaren, Nalamit, Norgibin, Nomifensin, Nortripytin, Opipramio, Oryperin, Orypripas, Phenelzin, Protripytin, Sulpirid, Tranylopynomin, Trostodor, Trypologan, Visiouzai, und versendet.

- mindestens einen Stoff, der zu den Antidiabetica gehört, wie z. B. Acetohexamid, Buformin, Carbutamid, Chloroppamid Gibberndinid Gibbornarid, Glymdine, Metformin, Phenformin, Tolazamid, Tolbotamid: — mindettens einen Stoff, der als Gegengrif (Antidot) dein, Ebespielsweise gegen Metallurgefüngen, Insektizidvergitungen, Drogen, gegen Blütgfrie uws. Einige Beispile sind z. B. diverse Chelatoren, Amiphenació Obdoxino-cholon, De Penicillaimin, Toppomin, uws.

— mindestens einen Stoff, der zu den Antiemetica gehört. Geeignete Wirkstoffe dafür sind z. B. Alizaprid, Benzquinamid, Betahistidin-Derivate, Cyclinn, Difenidol, Dimenhojdrinat, Haloperidol, Medozin, Metodon, pramid, Metopimazin, Cryspendy, Ferphenazin, Figuran, Pipinhydrinat, Prochiopperazin, Promazin, Scoplamin, Sudpird, Thierlupperazin, Thioproperazin, Trifuppomazin, Trimethobenzamid, usw, die häufig in Kombination mit Vitamineen und/doef Antiallergica verwendet werden:

— mindestens einen Stoff, der zu dem Antiepilepilen gehört. Geeitignete Wirkstoffe dafür sind z. B. Barbexacion, Barbiturate Bedamid, Carbamazzepin, Chloralhydrat, Clonazepam, Diazepam, Ethosusimid, Ethylphenacemid, Lorazepam, Mephenytoin, Mesuzimid, Oxzoolidine, Phenagylvodo, Phensuximid, Phenyton, Primidon, Succinimid-Derivate, Sultiam, Trimethadion, Yalproinsalure, usw. Häufig gehören die Zutaten in die Klasse der Hynotica und Sedativa, Benoden's haldig wied Carbamazepin verwendet.

mindestens einen Stoff mit antifibrinolytischer Wirkung, z. B. Aminocapronsäure oder Tranexamsäure.
mindestens einen Stoff, der zu den Anticonvusiwa gehört, z. B. Gelamid Carbamazepin, Clomethiazol,
Clomazepam, Methylphenobarbital, Phenobarbital oder Sultia.



mindestress einen Stoff, der in den Cholinhaushatt eigerelt, z. B. eine austrobiersgieche Wirkung ausübt. An Cholinetgrab inbente unter anderen werwendet werden: Aubenominschhoft Grarbach, Certuelde, Derpainhend und Singmin Dertwiet (z. B. Diatignishbenield Neositgnismenetyhsistlar, Byrdostignishbenield Neositgnishbenield, Neositgnishbenield, Neositgnishbenield, Neositgnishbenield, Stoff-bentomann, Cholinian-brontid, Clofishan-brontid, Cholinian-brontid, Cholinian-brontid, Cholinian-brontid, Clofishan-brontid, Cholinian-brontid, Cholinian-

— mindestens einen Stoff zur Bestinfluding, zumeist Herabestump, der Wikung oder Konzentration von Hettamin (Anhämminika) Bevornige werden hypoollegiegie, wirkelne Trage oder rundskrie Stoffe mit zumeist mehreren, häufig 3–6 Doppelbindingen auf der Stoffe der Stof

- mindestens einen Stoff, der zu den Antibypertuikez gehört, z. B. viele alpha Rezeptoregonistes, Alder ohner On-Attargosisten, Angietentin Converting-Ensyne Hermer, Antisynphiatorionica, best-Blocker, Calzimm-stangonisten, Dienetex, Vasodistoren, zw. Geelgneit Writstoffe deltr ind z. B. Apienolo, Der Stoffen, de

vincamin;
— mindestens einen Stoff, der ein Inhibitor biologischer Aktivität ist, z. B.
Actinomycin C1, alpha-Amanitin, Ampicillin, Aphidicolin, Aprotinin, Calmidszolium (R24571),
Calpain-Inhibitor I, Calpain-Inhibitor II, Cassanospermin, Chloramphenicol, Colcemid,

Cordycepin, Cystatin, 23-Dehydro-2-desoxy-N-acetyl-neuraminsäure, 1-Desoxymannojirimycin-hydrochlorid, 1-Desoxynojirimycin, Diacylglycerolkinase-Inhibitor,

Pl. PS-D/adenosin-5'-)pentaphosphat, Epclacton A. Ebelacton B. Erythromycin. Ethidiumbromid, N-Hydroxybartstoff, Hygromycin B. Kanamycinsulfa, alpha2-Macroglobulin, N-Methyl-1-desoxynojirimycin, Mitomycin C. Myxothiazol, Novobiocin, Phalloddin, Phenyimethysulfonyfluorid Puromycin-dihydrochlorid, Kifampicin, Staurosporin.

Streptomycinsulfat, Streptozotocin, g-Strophanthin, Swainsonin, Tetracyclin-hydrochlorid, Trifluoperazin-dihydrochlorid, Tunicamycin, usw.
Nütziche Proteinspen Inhibitoren sind z. B.

(4-Amidinophenyl) methansulfonylfluorid (APMSF), Antipain-dihydrochlorid,

15

64

Antithrombin III, alpha-Antitrypsin, Aprotinin, Bestatin, Calpain-Inhibitor I, Calpain-Inhibitor II, Calpain-Inhibitor II L-1-Chlor-3(4-tosylamido)-7-amino-2-hepsanon-hydrochlorid (TLCK), L-1-Chlor-3(4-tosylamido)-4-nenyl-2-butanon (TPCK), Chwonostatin Cystatin

Dichlorisocoumarin, E 64, Elastatinal, Hirudin, Kallikrein-Inhibitor (Aproxinin)
 Leucinthiol, Leupeptin, Pepstatin, Phenylmethylsulfonylfluorid (PMSF), Phosphoramidon,

TLCK(Tosyl-lysin-chlormethylketon), TPCK(Tosyl-phenylalanin-chlormethylketon),
Trypsin-inhibitoren, usw.

— mindestens einen Stoff, der zu den Antibypotonica gehört. Häufig sind die entsprechenden Agenzien gleichzeitig auch Analeptis, Kardiaca oder Corcioide. Zu den gaz pregeigenten Wisknoffen gehören uner anderem Angiotensinamid. Cardaminol, Dobutamin, Dopamin, Eisfelmin, Eisfelmin, Eisfelrin, Gepefrin, Heptaminol, Midodrin, Overdrin, unw. ganz besondern Norfenerfrin;

 mindestens einen Stoff, der zu den Antikongsdanten gehört. Zu den dafür geeigneten Wirkstoffen gehören aus den Klassen der Commarin-Dervisae, Heparin und Heparinoide, Hirufun und verwande Stoffe, Dermatansufat um: Haufig werden verwendet Aconocumarin, Ansindion, Diphenadion, Ethylbiacoumacetat, Heparin, Hirufun, Phenprocoumon sowie Warfarin.

mindestens einen Stoff, der zu den Amtimycotica gehört. Zu den dafür gut geeigneten Wirkstoffe gehören z. B. Amphoterein; Bifanozol, Baxlosamid, Chinolin-sulfat Chlormidazol, Chlorphenesin, Chlorquinaddo, Clodanton, Chonquin, Cyclopinoloxamin, Dequalisiumchlord, Dimzac/, Fencilor, Pluzyosin, Griesofulvin, Ketoconazol, Miconazol, Natamyoin, Sulbentin, Tioconazol, Tolhaftat, usw. Besonders häufig werden Amphotericin, Clorimizado oler Naștatia verwendet:

mindestens einen Stoff, der zu der Klasse der Antimyasthenica gehört, wie z. B. Pyridostigmin-bromid;
 mindestens einen Stoff, der wirksam gegen morbus Parkinson ist, z. B. Amantadin, Benterazid, Benzarid, Biperiden, Cycrimin, Levodopa, Metisen, Orphenadrin, Phenglutarimid, Pridino, Procyclidin, Profena-

min oder Trihexyphenidyl;

mindestens einen Stoff, der ein Antiphlogisticum ist, z. B. Aescin, Acetylsalicylsäure, Alclofenac, Aminophenazon, Azapropazon, Benzydamin, Bumadizon, Chlorthenoxazin, Diclofenac, Flufenaminsäure, Giafe-



nin, Ibuyofen, Indometacin Kebuzon, Mefenamsiure, Metiazinsiure, Mestalazin, Mofebutazon, Naproxen, Nilluminsaure, Salze, z. B. Na-Salz, von Noramidopyriniummethan-sulfonat, Orgotein, Oxyphenbutazon, Přidovijouazon, Propybenazon, Pyridovin, Tolimetin, usw. Besonders háufig wird Ibuyrofen verwendet. Haufig haben die für diesen Zweck verwendeten Wirkstoffe auch eine antibistaminische oder analgetische Wirkung oder gehören in die Klassen der Corticoide, Venenmittel, Ophalmica oder Orlogiode, Stoppen der Orlogiode, Stoppen der Orlogiode, Stoppen der Orlogiode, Stoppen der Orlogiode, Venenmittel, Ophalmica oder Orlogiode, Stoppen der Orlogiode,

 mindestens ein Antipyreticum ist, z. B. Acetylsalicylsäure, Alclofenac, Aminophenazon, Benzydamin, Bumadizon, Chinin, Chlorthenoxazin, Lactylphenetidin, Meprob, Paracetamol, Phenacetin, Propyphenazon oder Salicylamid verwendet.

mindestens einen Stoff mit antirheumatischer Wirkung. z. B. Actystalicytsiare, Benonitat, Chloroqui, Dickleane, Fenoporde, Fuferaminister, Dupprofen, Erderon, Lactystphenetitik, Meferamsture, Mofebutazon, Naprocea, Natirumarorthiomalas, Nifeanaon, Nifluministure, D-Petticillamin and Salicylamid Bevoragu werden Appallengisch wirkende markative Stoffer, Taigre unfoder Wirkstoffe, z. B. aus des Klassen der Analgeitak, femer Corrikoide und Glucokortikoide, Enzyme oder Viramine, usw., verwendet; außerden Antiphologistik wa. E. B. Chinin, Nitomistaure, Nonyolisture sowie Salicytabure Corrivates, Merpohamat, Antiphologistik wa. E. B. Chinin, Nitomistaure, Nonyolisture sowie Salicytabure Corrivates, Merpohamat, Antiphologistik wa.

 mindestens ein Antisepticum wie Acriflaviniumshlorid, Cetalkonium-chlorid, Cetylpyridinium-chlorid, Chorhexidin, Chlorquialdol, Dequaliniumshlorid, Domiphen-bromid, Ethacridin, Hexteldin, Merbromin, Nitrofural, Oxyquinol, Phanquinon, Phenazopyridin oder Phenylmercuriborat, sowie Fetsäuren mit einer ungeraden Zahl der Kohlenstofiktome;

 mindestens ein Atemanalepticum oder Atemstimulans, z. B. Amiphenazol, Ascorbinslure, Coffein, Cropropamid, Crotethamid, Etamivan, Ephedrin, Pominoben, Nicethamid; bzw. z. B. Aminophenazol oder Doxapram;

— mindestens ein Broncholycium, wie Bamifyllin, Reclometason, Desometason (wie z. B. in Desometasonzi-losnicoitan), Diprophyllin, Ephiedric Jr. E. Ephiedrichydrogenatrust, Petorectal, Hexportensilin, Ignatropium-bromid, Isoetarin, Isoprenalin, Orciperanin, Protopkyl, Protyphyllin, Reprotect, Salbutamol, Terbutalin, Teropoini, Dreophyllin, use, und biologische Estrate, z. Rau Anti, Esialpytan, Tympium, — ein Cardiotonicum, besonders Aminophyllin, Benfurodilhemisuscinat, Esidyllin, Hepsaminol, Protheobromin oder Protyphyllin:

— mindestense einen Stoff aus der Klasse der Chemotherapeutien wie etwa Acediasulfon, Acrifisrinismehör
"A. nabzon, Dapson, Diberompopositäln, Frazzolden, Hydrogenstheinsterinastroni, Idourricht, Made"Anderen Dapson, Diberompopositäln, Frazzolden, Hydrogenstheinsterinastroni, Idourricht, Made"Morazon, Olitoriarianoi, Osilistatien, Pentamidia, Pare, Naderen, Martenand, Milarianoi, Milarianoi,
Ninorazon, Nitroduranoio, Osilistatien, Pentamidia, Paren, Martenand, Sallatiensterina, Sulfadierination, Sallatiensterina, Sallatiens

— mindestens einen Stoff aus der Klasse der Conoardilastoren. z. B. Bamifyllin, Benziodaron, Carbochtonen, Dilazpe, Dipyridamol, Estafono, Fendiin, Hestobendin, Inolaimi, Lidolfazin, Nifedpin, Oxyfedrin, Pentaerythrityltetranitrat, Perhexilin, Prenslamin, Propatylnitrat, Racefemin, Trolnitrat, Verapmil, Vinadin, usw.

— mindestress ein Cytostacium, z. B. sur den Klassen der Albylantien, Anzibiokica, Platindervaste, Hormone und Herr Hemmer Interferone, surs. Sehr Judig werden verweden charlarbinic, Anzibiopini, Bleusuffan, Calciumfolinist, Carbopinin, Carmunin, Chloramboul, Ger-Platin, Cyclophosphamid, Cytarzbin, Blusuffan, Calciumfolinist, Carbopinin, Memorapour, Destetterol, Hydrocyane, Chlospodiori, Ministramiori, Nomantin, Pipolamini, Production, Ministramiori, Cardiniori, sur Vicaniori, Ministramiori, Mini

ein Darmantiseptisum, wie z. B. Broxyquinolin, Clioquinol, Diodohydroxyquinolin, Halquinol, usw; — mindestens fen Diureichum, z. B. Actazolamid, Aminophyllin, Bendrollumenhaidd, Bunetanid, Butizidi, Chlorazanii, Chloramidorin, Chloramido, Chloramido, Clopamid, Clorecolon, Cyclopenhiazid, Cyclopamid, Chloramidorin, Chloramido, Chloramido, Cloramido, Cloramido, Chloramido, C

tizid, Polythiazid, Quinethazon, Spironolacton, Triamteren, Trichlormethiazid, Xipamid, usw.;

— mindestens einen Ganglienblocker, z. B. Gallamintriethiodid, Hexamethonium-chlorid, Mecamylamin, usw.;

mindestens einen Stoff zur Behandlung von Gicht, bevorzugt Analgetika, ferner, z. B. Allopurinol,
 Benzbromaron, Colchicin, Benziodaron, Probenecid, Sulfinpvrazon, Tenoxicam, usw, und ganz besonders

hafuf Allopurinoi. — mindetenes ein Giucocorticoid, z. B. Beclomethason, Betamethason, Clocortolon, Clopredno, Cortison, Dexamethason (z. B. als Dezamethason)botphat). Fludrocorticon, Fludrocycortic, Flumetason, Fluocindonnectoroid, Fluocindoid, Fluocortoloi (z. B. als Fluocortolonarporato der Fluocortolontrimethy-large Fluorometholon, Fluprednificenatus, Hydrocorticos (auch Hydrocorticon-21-acetas, Hydrocorticos-12-phosphata, usw.) Paramethason, Pediniston (z. B. als Hughrocottongraphiston).

Prednisolon-21-auflobenzoat, usw.), Prednison, Prednyliden, Pregnenolon, Triamcinolon, Triamcinolonacetonid, usw.; — mindestens ein Grippetherapeuticum wie z. B. Moroxydin. — mindestens ein Himostaticum wie Adreanlon, Ascorbinsaure, Butanol, Carbazochrom, Etamsylat, Protamindestens ein Himostaticum wie Adreanlon, Ascorbinsaure, Butanol, Carbazochrom, Etamsylat, Prota-

mindestens ein H\u00e4mostaticum wie Adrenalon, Ascorbins\u00e4ure, Butanol, Carbazochrom, Etamsylat, Protamin, Samatostatin, usw. Auch Hypophisen-Hormone und Vitamine k\u00f6nnen f\u00fcr diesen Zweck gut eingesetzt werden:

mindessens sin Hypnostourn, z. B. and ser Klasse der Barbitrate, Bennodiazepine, Bromverhindurgen, Urzede um Hinging werden for diesen zwisch Accesarbomat, Minemannstratrat Alberharita, Annaberitat, Urzede um Hinging werden for diesen zwisch Accesarbomat, Christophera, Chloraloduc, Chrorhostout, Comethicate, Christophera, Christophera,

— mindestens ein Immunglobelins. 2. B. aus des Kässen [g.A. [gf. [g.A.]]. [d.]. [d.]. [d.] der ein Immunglobelins in für B.-deef Falsef*-Fragment, oder die einstrechende variable ber hypervariable Region. gelützt im der der dereitstehe beschensisch der gezinschnich mans gelützt. Ein Immunglobelin mit am deren Sinde ein der der dereitst. beschensisch der gezinschnich mans in In dieser Armdelding werden der unter auch dem dereitstehe der bischensische Abbassprodukt der Immunglobeline (fg.) vertranden, [g. G. gamma-Keine, [g. G. Heh?) Fragment, [g. G. Flab) Fragment, [g. G. Flab) Fragment, [g. G. gamma-Keine, [g. G. papp auf almfabel-Keinel, aber auch noch kleisere

irgendeiner dieser Substanzen.

ń

15

20

25

á5

mindestens ein Kontrazeptivum, wie z. B. Medroxyprogesteronacetat, Lynesterol, Lyonorgestrel, Norethisteron, usw;

mindestens ein Kreislaufanalepticum wie Cafedrin, Etamivan, Etilefrin, Norfenefrin, Pholedrin, Theodrenalin, usw;

- mindestens ein Lebertherapeuticum wie Orazamid, Silymarin, oder Tiopromin;

mindestens ein Stoff mit einer lichtschützenden Funktion, wie z. B. Mexenon;
 mindestens ein Antimalariamittel, wie z. B. Amodiaguin, Hydroxychloroguin oder Menacrin;

mindetens eines Stoff ab Mittel gezen Migrates oder Schnopherein, z. B. Ankejten, betw. Blocker, Clonidin, Dimetonian Ergeniani, Lusridjub-rogennaniant, Methyreedf, Proteine, Proprasolo, 1-Devokar-bal, unv. Noch besser gesignet sind jedoch Serstonin-Antagonisten oder Blocker eines Serstonin Petroporto z. B. vom SHTL, SHTLO zeder SHTJ as Gt. zu gesignet fin der Verervendigen in Sinne deiner Friedung sind einer Rezeptor-Blocker AHZ149 (Glass), AHZ5098 (Glass), GR43175 (Glass), GR3002 (Glass) – Ondantersol z. Syrtycorriyotamis, Kentannii, Methiosphan, ajaba Methy-SHT. Methyl-SHTL unv.

mindestens ein Mineralcorticoid, wie z. B. Aldosteron, Fludrocortison, Desoxycortonacetat, ihre Derivate, usw.

 mindestens einen Morphin-Antagonisten (wie z. B. Amiphenazol, Lealvallorphan, Nalorphin) oder einen Stoff mit morphinähnlichen Eigenschaften (wie z. B. Casomorphin, CvolGlue, Glv). Dermorphin, Met-Enkenhalin.

Methorphamid (Tyr-Gly-Gly-Phe-Met-Arg-Arg-Val), Morphiceptin, Morphine modulierendes Neuropeptid

(Ala-Gly-Glu-Gly-Leu-Ser-Ser-Pro-Phe-Trp-Ser-Leu-Ala-Ala-Pro-Gin-Arg-Phe-NH2) usw.; — mindestens ein Muskelrelaxans, häufig aus den Gruppen von kompetitiv oder depolarisierend wirkenden

50 Curre Stoffen, Myotonolysika oder Assignica. Zu gesignetes Stoffen mit dieser Wichnig gebbern. 2a. Acceptalischiust Autonium-derindir. Ausproguen. Anzeituriembeilu Beschler, Curisporeded, Chinniderivate, Chlormezano, Chipphenetineurbanat, Collectrouzano, Datrolen, Decamethoniumbroniid, Dimensioniido, Fergenwinde, Gallammertendoide, Gisaphreniin, Hestalloweriumbroniid, Hestalloweriumbroniid, Hestalloweriumbroniid, Hestalloweriumbroniid, Menantini, Myotoniido, Menantini, Morbectenii, Mergebanata, Metanolo, Menantio, Morbecteniin, Observationali, Ortonii Phennati, vivo. Phenpothenati, Sausaenboniimotiloniid, Petrasport, Tandantini, Tubocci reinfoldered († Phennat, vivo.)

 mindestens ein Narkoticum, z. B. Alfentanil, Codein, Droperidol, Etomidat, Fentanil, Flunitrazepam, Hydroxybuttersäure, Ketamin, Methohexital, Midazolam, Thebacon, Thiamylal, Thiopental, usw. und die entsprechenden Derivate.

 mindestens einen Stoff mit neuraltherapeutischer Wirkung wie z. B. Anästbetica und Vitamine, Atropin-Derivate, Benfottamin, Cholin-Derivate, Coffein, Cyanocobolamin, alpha-Liponsäure, Mepivacain, Phenobarbital, Scopolamin, Thiaminchloridityprochlorid, usw. und ganz besonders Procain;

- mindestens ein Neurolepticum, z. B. Butyrophenon-Derivate, Phenotiazin-Derivate, trizyklische Neuro-



ispitak, ferare Actiophenazia, Besperiolo, Bataperazia, Curfenazia, Chlorpromazia, Chlorprothico, Capica, pestithol. Chazaja, Dispariolo, Elamiano, Bupensto, Plaspensta, Fluspriich, Haldportiolo, Homofenazia, Levonepromazia, Melperon, Mopero, Osiperita, Pecazia, Penflundol, Perioziari, Perpohara, Pimozia, Pimoziari, Parenta, Pimoziari, Nafiridaziari, Timoziari, Pimoziari, Pimoziari, Nafiridaziari, Timoziari, Pimoziari, Pimoziari, Nafiridaziari, Timoziari, Pimoziari, Pimoziari, Pimoziari, Nafiridaziari, Timoziari, Pimoziari, Pimoziari

 mindestens einen Neurotransmitter oder seinen Antagonisten. Vorzugsweise werden Acetylcholin, Adrenalin Curare (und z. B. sein Antagonist Edrophoniumchlorid) Dopamin, Epehdrin, Noradrenalin, Serotonin, Strychnin Vasotonin, Tubocurarin, Volimbin, usw. verwendet:

mindestens ein Opthalmicum, häufig aus den Gruppen der Anästhetica, Antibiotica, Corticoida, Augentonica, Chemotherapeutica, Glaukommittel, Virustatica, Antiallergica, eine gefäßerweiternde Substanz, oder ain Vitamir.

 mindestens ein Parasympathicomimeticum (z. B. Bethanecholchlorid, Carbachol, Demecarium-bromid, Distignin-bromid, Pyridostigmin-bromid, Scopolamin) oder ein Parasympathicolyticum (wie z. B. Benzatropin, Methacoolamin-bromid, Pilocarpin oder Tropicamin)

pm. Methosopolamin-bromd, Pilocarpin oder Tropicamid);
— mindetense in Mintel zur Behanding von Piporisasi und/oder Neurodermitis. Bevorzugt werden hypoallergisch wirkende Träger oder randaktive Stoffe mit n-3 (omega 3), seltener mit oder n-6 (omega 3), mit
zumeist mehreren, halfig 3 – 6 Doppelbindungen und/oder Hydroxy, seltener Methyl-, oder Oro-Seitengruppen, diese können auch als Seitenketten an weiteren Wirkstoffmolekilen auftreten. Seitengruppen
Til Skollenstoffstom sind besonder wirksam. Als zusätzliche Wirkstoffs können unter anderer auch Anti-

mycotica, Cytostatica, Immunsuppressiva oder Antibiotica verwendet werden;

— mindestens ein pupillenerweiterndes Medikament (Mydriaticum), wie z. B. Atropin, Atropinmethonitrat,
Cyclopentolat, Pholedrin, Scopolamin oder Tropicamid;

— mindestens einen Stoff mit psychostimulierender Wirkung. Gut geeignet für solche Anwendung sind z. B. Amphetaminil, Fencanffamin, Fenetyllin, Meclofenoxat, Methamphetamin, Methylphenidat, Pemolin, Phendimetraxin, Phenmetraxin, Prointan oder Violosazin;

umeirizaten etimistikoido joimi mi va B. Buybenin, Cafaminol, Carbinozamid, Chlorybenamim, Chlorenoxazin, Clemastin, Destromethorpus, Bildrin, Naplazaolin, Norephedrin, Oymetazolin, Phenylaphin, Penylaphin, P

- mindestens ein Schlafmittel (wie z. B. schlafinduzierendes Peptid (Trp. Ala-Gly-Gly-Asp-Ala-Ser-Gly-Glu).

oder einen Schlafmittel-Antagonisten (wie z. B. Bemegrid):

— mindestens ein Sedativum oder ein Beruligungsmittel (Tranquillare). 2. B. als Sedativa Accepthomal, alAllmenzain, Alborabini Aprichberitalis Bezuescamis, Benedaziegein Dervisus, Fostosiusva (Lerbromal, alChitopromazin, Choreltianol, Piphenyl-Methan-Dervisus, Estazolam, Petenyllin, Monoferaatin, MebrasChitopromazin, Choreltianol, Piphenyl-Methan-Dervisus, Estazolam, Petenyllin, Monoferaatin, MebrasPrometheain, Prolitopendy, Seopolamin Sechatabrishiat, Timnetonia, usus, und als Tranquillare Azacycionol, Benardyrin, Benaccurami, Benzejaniani, Bromazepam, Chlordiarepout, Chlorphenesinorianat, Ciosaccialin, Üterzepam, Dalalum-ehberzaegist, Deepels, Bizzinosim, Hydroxyno, Lorzaegam, Medazegam, and Repris Carlos and Charles and Charl

-- eines Soff aus der Klasse der Spaumolytics, a. B. Adiphenia, Abrein, Ambiectamid, Aminogomazin, Ampio, Artopinichonitata, Antiamali, Bescyclas, Bezazun, Serveinis-methylaufik, Bestmievin, Bustumat, Barlyicopolammoniumbromid, Camylefin, Currenid, Chlordiazepoxid, Conium-bromid, Cyclandelat, Cyclopentolat. Dicyodevrin. Disopyorini. Dimonylin. Dephemalia-methylaufik, Betwerin, Ebenzandia, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Fenetribamid, Melverim, Bettamidin, Melverim, Meltamidin, Melverim, Melverim,

mindestens ein Sympathicolyticum, z. B. Azapetin oder Phentolamin;
 mindestens ein Sympathicolymineticum, z. B. Samethan, Bupbesini, Cydopentamin, Dopamin, L.-(-)-Ephedrin, Epinephrin, Etilefrin, Heptaminol, Isoetarin, Metaraminol, Methamphetamin, Methoxamin, Norfene-frin, Phenviprononolamin Photedin-Provolvekordin, Protokylot oder Sympathin.

 mindestens ein Tuberkulostaticum, z. B. Antibiotica, p-Aminosalicyhsaure, Capreomycin, Cycloserin, Dapson, Ethambutol, Głyconiazid, Iproniazid, Isoniazid, Nicotinamid, Protionamid, Pyrarinamid, Pyradoxin, Terizidon, usw., davon ganz besonders bevorzugt Ethambitol und Isoniazid;

mindestens ein Ur\u00f3ogicum, z. B. ein Blasenatoniemittel (wie Cholincitrat Distigminbromid, Yohimbin), 65
 ein Harninfektionstherapeuticum (Antibioticum, Chemotherapeuticum, bzw. Nitrofurantoid-, Chinolon, oder Sulfonamid-Derivate der); ferner Adipins\u00e4ure, Methonin, Methenamin-Derivate, usw.:

- mindestens einen Stoff, der zu den Vasoconstrictoren zählt. Häufig werden für diesen Zweck Adrenalon,

Epinephrin, Felypressin, Methoxamin, Naphazolin, Oxymetazolin, Tetryzolin, Tramazolin ode Xylometazolin benutzt:

- mindestens einen Stoff, der ein Vasodilatator ist, wie beispielsweise Azapetin, Banethan, Bencyclan, Benfurodilhemisuccinat, Buphenin, Butalamin, Cinnarizin, Dinronhyllin, Hexyltheobromin, Hennrodil, Isoxsuprin, Moxisylyt, Naftidrofuryl, Nicotinylalkohol, Papaverin, Phenoxybenzamin, Piribedil, Primaperon, Tolazolin, Trimetazidine, Vincamin oder Xantinol-nicotinas:

 mindestens ein Venenmittel, z. B. Aescin, Benzaron, Calcium-Dobesilat, Dihydroergotaminmesilat, Diosmin, Hyydroxyethylrutosid, Pignogenol, Rutosid-aesinat, Tribenosid, Troxerutin, usw.:

- mindestens ein Virustaticum, z. B. immunstimulierende Präparate, die durch die Verwendung von zusätzlichen Medikamenten, wie z. B. Moroxydin oder Tromantadin noch wirksamer sein können:

- ein Wundenbehandlungsmittel, z. B. Dexpanthenol; Wachstum stimulierende Faktoren, Enzyme oder Hormone, besonders wenn sie in Kombination mit Trägern, die essenziellen Stoffe enthalten, sind iedoch zumeist noch wirksamer. Auch Povidon-Jod, ungeradkettige Fettsäuren, Cetylpyridinjumchlorid, Chinolin-Derivate bekannter Antibiotica und Analgetica sind nützlich.

- mindestens einen Stoff, der toxisch wirkt oder selbst ein Toxin ist;

Toxine aus pflanzlichen oder mikrobiellen Quellen, insbesondere 15-Acetoxyscirpenol, 3-Acetyldeoxyniyalenol, 3alpha-A cetyldiacetoxyscirpenol, Acetyl T-2 toxin, Aflatoxicol I, Aflatoxicol II, Aflatoxin B1, Aflatoxin B2, Aflatoxin B2alpha, Aflatoxin G1, Aflatoxin G2, Aflatoxin G2alpha, Aflatoxin M1, Aflatoxin M2, Aflatoxin M2, Aflatoxin M2, Aflatoxin M3, Af xin P1, Aflatoxin O1, Alternariol monomethylether, Aurovertin B, Botulinum toxin D, Choleratoxin, Citreoviridin, Citrinin, Cyclopiazonsäure, Cytochalasin A, Cytochalasin B, Cytochalasin C, Cyrochalasin D, Cytochalasin, Cytochalasin H, Cytochalasin J, Deoxynivalenol, Diacetoxyscirpenol, 4,15-Diacetylverrucarol, Dihydrocytochalaşin B, Enterotoxin STA, Fusarenon X, Iso T-2 Toxin, O-Methylsterigmatocystin, Moniliformin, Monoacetoxyscirpenol, Neosolaniol, Ochratoxin A, Patulin, Penicilinsäure, Pertussistoxin, Picrotoxin, Pr-toxin, Prymnesin, Radicinin, Roridin A, Rubratoxin B, Scirpentriol, Secalonsaure D, Staphylococcalenterotoxin B, Sterigmatocystin, Streptolysin O, Streptolysin S, Tentoxin, Tetrahydrodeoxyaflatoxin B1, Toxin A, Toxin II, HT-2 toxin, T-2-tetraol, T-2 toxin, Trichothecin, Trichothecolon, T-2 triol, Verrucarin A, Verrucarol, Vomitoxin, Zearalenol und Zearalenon.

- mindestens eine bei Mensch und Tier wachstumsbeeinflussende Substanz, z. B. Basic Fibroblast Growth Factor (bFGF), Endothelial Cell Growth Factor (ECGF), Epidermal Growth Factor (EGF), Fibroblast Growth Factor (FGF), Insulin, Insulin-like Growth Factor I (IGF I), Insulinlike Growth Factor II (IGFII). Nerven-Wachstums-Faktor-beta (NGF-beta), Nerven-Wachstums-Faktor 2,5S (NGF 2,5S), Nerven-Wachstums-Faktor 7S (NGF 2,5S), Wachstums-Faktor aus Plättchen (Platelet-Derived Growth Factor

15

25

15

45

55

- einen Träger und/oder Wirkstoff, der auf und in der Barriere, z. B. Haut, eine Schutzschicht gegen Gift. Licht-, UV-, gamma- bzw. sonstige Strahlung oder gegen biologische Schadstoffe, wie z. B. Viren, Bakterien, Toxine, usw., bildet. Die Träger und/oder Wirkstoffe können dabei die schädliche Wirkung chemisch. biochemisch oder biologisch hemmen, oder aber die Penetration solcher Schadstoffe verringern oder verhindern:

- mindestens ein Fungizid, Herbizid, Pestizid, oder Insektizid;

- mindestens ein Pflanzenhormon, z. B. Abscisinsäure, Abscisinsäure-Methylester, 3-Acetyl-4-thiazolidine-carboxysäure,

1-Allyl-1-(3,7-dimethyloctyl)-piperidinium bromid, 6-Benzylaminopurin, 6-Benzylaminopurin 9-(beta-glucosid, Butanediosäure-mono(2,2-dimethyl-hydrazid), Chlorocholin-chlorid, 2-Chloroethyl-tris-(2'-methoxyethoxy)silan, 2-(o-Chlorophenoxy)-2-methylpropionsäure, 2-(p-Chlorophenoxy)-2-methylpropionsäure, 2-(o-Chlorophenoxyipropionsäure, 2-(m-Chlorophenoxy)propionsaure, Clofibrinsaure, Colchicin, o-coumarinsaure, p-coumarinsaure, Cycloheximid, alpha, beta-dichloroisobuttersäure, 2-(24-dichlorophenoxy) propanolsäure, 2,3-dihydro-5,6-diphenyl 1,4-oxathiin, Dihydrozeatin, 6-(gamma,gamma-Dimethylallylamino)purin ribosid, 3-(2-[3,5-Dimethyl-2-oxocyclohexyl-2-hydroxyethyl])-glutarimid, Trans-2-dodecenediosäure. Ethyl-8-chloro-1 H-indazol-3-vl-acetat, N6 Furfuryladenosin, 6-Furfurylaminopurinribosid.

Gibberellin A4 Methylester, Gibberellin A5 Methylester, Gibberellin A7 Methylester. Gibberellin A9 Methylester, Gibberellin A3 Methylester, 3.13-diacetat-gibberinsäure, Allo-gibberinsäure. Gibberinsaure Methylester, Glyoxim, 22(S), 23(S)-Homobrassinolid, 9-Hydroxyfluoren-9-Carboxylat.

Gibberellinsäure Methylester, Gibberellin A3 Acetat, Gibberellin A1 Methylester.

Indol-3-acetsaure, Indol-3-acetsaure-ethylester, Indol-3-propansaure, N6-(2-isopentyl)adenin. N6-(2-isopentenyl)adenosin, 2-Isopropyl-4-dimethylamino-5-methylphenyl-1-piperidine-carboxylat. Methylchlorid, Kinetinglucosid, Kinetinribosid, Melissylalkohol, 1-Methyldenin,

Methyl-2-chloro-9-hydroxy-fluorene-9-carboxylat, Methyl-3,6-Dichloro-O-anisat, 6-Methylcaptopurin, 1 Naphthylacetamid, Nonanosaure, Methylester, 6-Piperidino-1-purin, N-Triacontanol. (-) Xanthoxin. Zeatin-glucoside, etc.;

- mindestens ein Pheromon oder einen pheromonähnlichen Stoff, unter anderen (=)-Bornyl Acetat, trans-5-Decemal, cis-5-Decemyl Acetat, trans-5-Decemyl Acetat, 26-Dichlorophenol

1,7-Dioxaspiro(5.5]undecan, trans-8,trans-10-Dodecadienol ([E,E]-8,10-DDDOL), trans-7, cis-9-Dodecadienyl Acetat ([E,Z]-7,9-DDDA), trans 8, trans-10-Dodecadienyl Acetat ([E,E]-8,10-DDDA) cis-7-Dodecen-1-ol (Z-7-DDOL), trans-10-Dodecenol, cis-7-Dodecenyl Acetat (Z-7-DDA), cis-8-Dodecenyl Acetat, trans-8-Dodecenyl Acetat, trans-8-Dodecenyl Acetat, 11-Dodecenyl Acetat, cis-7.8-Epoxy-2-methyl-octadecan, cis-9-Heneicosen, cis-7.



cis-11-Hexadecadienvlacetat (FZZ]-7.11-HDDA) cis-7.

trans-11-Hexadecadienvi Acetat (Z.E)-7.11-HDDA), cis-9-Hexadecenal (Z-9-HDAL).

cis-11-Hexadecenal (Z-11-HDAL), cis-11-Hexadecenol (Z-11-HDOL).

cis-11-Hexadecenyl Acetat (Z-11-HDA), trans-2-Hexenyl Acetat, cis-7-Tetradecenal (Z-7-TDAL), cis-9-Tetradecenol (Myristoleyl alcohol: Z-9-TDOL), cis-7-Tetradecenol (Z-7-TDOL), cis-11-Tetradecenol

cis-9-Tetradecenol (Myristoleyi alconol; Z-9-TDUL), cis-7-Tetradecenol (Z-7-TDUL), cis-11-Tetradecenol Acetat (Z-7-TDA), cis-9-Tetradecenol Acetat (Myristoleyi Acetat; Z-9-TDA).

cis-11-Tetradecenyl Acetat (Z-11-TDA), trans-11-Tetradecenyl Acetat (E-11-TDA), cis-9-Tetradecenyl-formate (Myristoleyl-Format; Z-9-TDF),

isoamyl Acetat (acetic-acid 3-methylbutyl-ester), 2-Methyl-3-buten-2-ol, 3-Methyl-2-cyclohexen-1-ol, cis-14-Methyl-8-Hexadecenal, cis-2-Methyl-7-octadecen.

4-Methylpyrrole-2-carboxylsäuremethyl Ester (Methyl-4-methylpyrrole-2-carboxylate) cis-13-octa-decenal, 13-Octadecyn-1-ol, 2-(Phenyl)ethyl-propionate (Phenylethanolpropanoat),

Propyl-cyclohexylacetat, cis-9, trans-11-Tetradecadienol [Z,E]-9,11-TDDOL), cis-9, trans-11-Tetradecadienyl Acetat [Z,E]-9,11-TDDA), cis-9,

trans-12-Tetradecadienyl Acetat ([Z,E]-9,11-1DDA), Trichloroessigsäure Ester, cis-9-Tricosen, Undecanal,

mindestens einen Farbstoff;
 mindestens ein Kohlenhydrat.

Ein Kohlenhydrat hat normalerweise die Grundformel $C_n(H_2O)_n$, wie z. B. in Zucker, Stärke, Zellulose, kann aber auch auf vielfältige Weise derivatisiert sein.

Ein monomerer Kohlenbydrattest is beisgielsweise ein auftificher Monosscharidrest, der zuneist ein Addukt einer als Aldosso der Ketose vorliegender Pentense der Hexose eit trauf im Prinzip in L. oder D-Kondifyaration vorliegen kann. Aus Platzgründen, und wegen deren besonderer biologischen Relevanz, sind die loigenden Aufzählungen lediglich auf die zweitenannen beschränkt.

Eine Aldose mit fünf Kohlenstoffatomen (Aldo-Pentose, oder einfach Pentose) ist z. B. D-Arabinose, D-Lyxose, D-Ribose oder D-Xylose.

Eine Ketose mit fünf Kohlenstoffatomen (Keto-Pentose) ist z. B. D-Ribulose oder D-Xylulose. Eine Aldose mit sechs Kohlenstoffatomen (Aido-Hexose, auch einfach Hexose) ist z. B. D-Allose, D-Altrose, D-Galactose, D-Gilucose, D-Mannose oder D-Talose, Eine Ketose mit sechs Kohlenstoffatomen (oder einfach

Kend-Henose) ist z. B. D-Fructost, D-Psicose, D-Sorbose oder D-Tagainte.

Bine Henose befindet sich bestonders häufig in ycklister Form, logt z. B. alt Pyranose (Aldose) vor, alphaoder beta-D-Gliscopyranose sind zwei Beitgiele dafür. Ein weiterer Henose-Typ in Furanose, beitgielewsie in
einer alpha- oder beta-D-Fructoste. Der Pyranosytesis it vor crugaresise durch en Fydrosytymes yet exist in der 1- oder 6-Stellung befindet; der Furanosytesis its vorzugsweise durch entsprechende Gruppen in 1oder 5-Stellung befindet; der Furanosytesis its vorzugsweise durch entsprechende Gruppen in 1oder 5-Stellung versteter.

Ein Kohlenhydratent in terner ein natricher Dissocharident. z. B. ein aus zwei Hensoen pehideter Dissocharident. Ein lochder Dassocharident stensten bespielweise durch Kondensation von zwei Adobero. D. D-Galactose oder D-Glücose, oder einer Aldose, z. B. D-Güsose mit einer Ketose, z. B. Fructose. Aus zwei Adosen gebilden Dissocharide, z. B. Lacotose oder dissocharide, z. B. Lacotose oder Maltose, indivorungsweise über die Hydroxygruppe, die sich in 5-Stellung des betreffenden Pyranosylects befindet mit der Phosphatidygruppe verestert, aus einer Adosen und einer Ketose gehößer Dissocharide. z. B. Lacotarose, onkt overzugweise über die in S-Stellung der John der Setze d

sylvest oder über die in 1-Stellung des Furanopyteet befindliche Hydroxygruppe verester. Ein Kollehrydraterst ist aufberein ein derivatsitierer Mone. Die der Oligonacharitenet, worin beispieltweise die Aldehydgruppe und/oder ein oder zwei endständige Hydroxygruppen zu Carboxygruppen oxpidert sind. 2. 8. ein D-Glisaer, D-Glisson- oder D-Glisconstängerest, welche vorzugsweise als zylkische Lactorineste 2. 8. ein D-Gliszon- Orthogon- officer derivatsitierer verweiser der vorzugsweise als zylkische Lactorineste

vorliegen. Ebento können in einem derivasitierten Mono- oder Disaccharderst Adebyd- oder. Ketogruppen zu, hydroxygruppen reduziers sinz, a. Ein Innsit, Stohti oder D-Manni: Fenrer können die hydroxygrappen durch Wasserstoff, z. B. in Deioxyracker, wie 2-Desoxy-D-ribose, L-Facose oder L-Rhamnote, oder durch Aminogruppen, z. B. in Aminorucker, wie D-Galactosamin oder D-Oikoosamia, suspetauscht sein.

Ein Kohlenhydrat kann auch ein Spaltprodukt sein, das sich durch Umsetzung eines der genannten Monooder Disaccharide mit einem starken Oxidationsmittel, z. B. Perjodsfaure, gebildet hat. Zu den wichtigen biologisch aktiven oder biologisch bedeutenden Kohlenhydraten gehören z. B.

Accetamido-N-(epsilin-amino-caproyl)-2-deoxy-beta-gluccopyranosylamin,
 Accetamido-1-amino-12-dideoxy-beta-glucopyranose, 2-Acetamido-1-beta-(aspartamido)-1,2-dideoxyglucose,

2-Acetamido-4.6-O-benzyliden-2-deoxy-beta-glucopyranose, 2-Acetamido-2-deoxyallose,
3-Acetamido-3-deoxyallose, 2-Acetamido-2-deoxy-3-O-(beta-galactopyranosy), glactopyranose,
2-Acetamido-2-deoxy4-O-([4-O-beta-galactopyranosy)-beta-galactopyranosy)-beta-galactopyranosy), beta-galactopyranosy), beta-galactopyranosy, beta-galactopyranosy), beta-galactopyranosy, beta-galactopyranosy, beta-galactopyranosy, beta-galactopyranosy), beta-galactopyranosy, beta-galactopyranosy

2-Acctaminor-2-decay=4-0-(1+0-beta-galactopyranosyi-beta-galactopyranosyi-beta-galactopyranosyi)-gluo-pyranose, 2-Acetamido-2-deoxy-4-0-(beta-galactopyranosyi)-alpha-glucopyranosyi-galactopyranose, 6-0-(2-acetamido-2-deoxy-4-0-[beta-galactopyranosyi]-beta-glucopyranosyi)-galactopyranose.

0-U-2-acetamido-2-deoxy-4-U-[beta-gaiactopyranosyl]-beta-giucopyranosyl)-gaiactopyranosy.
4-O-Acetamido-2-deoxy-6-O-[beta-gaiacto-4-O-[6-O-[2-acetamido-2-deoxy-beta-giucopyranosyl]-beta-galacto-pyranosyl-glucopyranose, 2-Acetamido-2-deoxyglucose,

3-Acetamido-3-deoxyglucose-pyranose, 6-O-(2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosyl)-galactopyranose, 2-Acetamido-2-deoxy-1-thio-beta-glucopyranose 3,66-triacetat, Acetopyruwat Saure, N-Acetylchondrosamin, N-Acetylgalactosamin, N-Acetylgulcosamin, N-Acetylactosamin, P-hosphat,

N-Acetylgalactosamin, N-Acetylgiucosamin, N-Acetyl-alpha-glucosamin-1-phosphat, N-Acetylglucosamin-6-phosphat, N-Acetyl-glucosamin 3-sulfat, N-Acetylglucosamin 6-sulfat, N-Acetyl-parin, N-Acetyllactosamin, N-Acetyl-beta-mannosamin, N-Acetylneuramin Saurc, N-Acetylneuraminlactose,



- 1-O-Acetyl-2.3.5-tri-O-benzoyl-beta-ribofuranose, trans-Aconit Säure, Ademine-9-beta-arabinofuranosid, Adenosin-5-diphospho-gunosco, Adenosin-5-diphospho-gunosco, Adonis, Adonish, Adonis, Adonish, Adonis, Agin, Algin, Algin, Säure, Beta-allose, Alpha-giverophosphat, Alpha-ketoglusar Säure, Altrose, (—)-Altrose, p-Amiobenzyl-1-thibo-2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopy-pranoish.
- N-eptilio-Aminocaproyi-beta-facopyranoyiamin, N-epsilon-minocaproyi-alpha-galactopyramoyiamin, 2-Amino-2-doxygalactopyranos, 6-Amino-6-dexygalacopyranos, 1-Amino-1-doxygalactopyranos, 6-Aminohetyl-N-acetyl-beta-thioglacosaminid, 6-Aminohetyl-I-thio-beta-galactopyranosid, 3-Aminomidasoide-4-carboxamisoime-1-beta-noforanosyl 3-7-5;cob-Monophophab, defta-Aminolevulin
- Säure, p. Aminophenyl-2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosid,

 p. Aminophenyl-2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosid,

 p. Aminophenyl-2-acetamido-2-deoxy-1-thio-beta-glucopyranosid,

 p. Am
- p-Aminophenyl-alpha-galactopyranosid, p-Aminophenyl-beta-galactopyranosid, p-Aminophenyl-alpha-glucopyranosid, p-Aminophenyl-beta-glucopyranosid, C-Aminophenyl-beta-glucuronid, p-Aminophenyl-1-thio-beta-glucuronid, p-Aminophenyl-beta-factopyranosid,
- p-Aminophenyl-alpha-mannopyranosid, p-Aminophenyl-beta-thiofucopyranosid, p-Aminophenyl-1-thio-beta-galactopyranosid, p-Aminophenyl-thio-beta-glucopyranosid
- p-Aminophenyl-1-thio-beta-galactopyranosid, p-Aminophenyl-1-thio-beta-glucopyranosid,
 p-Aminophenyl-1-thio-beta-xylopyranosid,
 p-Aminophenyl-1-thio-beta-xylopyranosid,
- 5-Amino-1-(beta-ribofuranosyl)imidazole 4-carboxamid, Amygdalin, N-amyl beta-glucopyranosid, Amylopectin, Amylose, Apigenin, 7-O-hesperidosid, Arabintol, Arabinocytidin, 9-beta-Arabinofuranosyladenin, 1-beta-Arabinofuranosyladenin, 1-beta-Arabin
- 20 Atp-ribose, Atractylosid, Aurothlogiucose, n-Butyl-4-O-beta-galactopyranosyl-beta-Calcium-gluconat, Calcium-heptagluconat, Carboxyatractylosid, Carboxymethylamylose, Carboxymethyledilulose.
 - Carboxynethylchiulose,
 Carboxyethylthicathyl-2-acetamido-2-deoxy-4-O-beta-galacto-pyransol-beta-glucopyranosid,
- 6-Chloro-6-deoxy-alpha-glucopyranose, Chondroitin-sulfat, Chondrosamin, Chondrosin, Chrysophan-Saure, Ocolomin Saure, Govallatosin, alpha-Cyclodertin, beta-Gyclodertin, Cytlidi-7-diphosphoglucose, Cytosin-1-beta-arabinofuranosid, Daunosamin, n-Deeyl-beta-glucopyranosid, 5-Deoxya-rabinose, 2-Deoxy-2-Houroglucose, 4-Deoxy-4-Houroglucose, 6-Deoxy-4-Houroglucose, 6-Deoxy-4-Rouroglucose, 6
- 2-Deoxy-2-intorrugincose, 2-Deoxy-3-intorrugincose, 4-Deoxy-4-intorgincose, 6-Deoxy-glacice, 1-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-glacose, 6-Deoxy-1-morpholinofructose, 2-Deoxy-1-morpholinofructose, 6-Deoxy-1-morpholinofructose, 6-De
- 1-Deoxy-1-nitrouorbitol, 1-Deoxy-1-nitroualitol, Deoxynojirimycin, 3-Deoxy-erythro-pentose, 2-Deoxy-e-hopologicono Siture, 2-Deoxynojirimycin, 3-Deoxynojiha-risose 1-phosphat, 2-Deoxyribose-5-phosphat, 5-Deoxyrylofuranose, Destran, Destransuffa, Destrin, Destriose, Diacetonefructose, Diacetonefruc
- 42.3 Diamino 2.3 dideoxy-alpals-glucose, 63-Diamino-2-ethoxyacrifin linetiat, 13: 46-Di-O-benzylidenemannitol, 66'-Dideoxy-66'-diffuorortehalose, Digalactosyl Digycerid, Digalactoron Saure (4-) Digitosose, 67-Digitosose, 67-Digi
- 45 Elemigummi, Endotoxin, Epifucose, Erythriol, erythro-Pentulose, Erythrose, Erythrose-4-phosphar, Erythrolose, Esculin, 17-beta-Estradiol-3-glucuronid 17-sulfar, Estriol-glucuronid, Estron-beta-glucuronid, Ethodin, Ethyl-4-O-beta-D-Galactopyranosyl)-beta-D-glucopyranosid,
- Ethyl-12-acetamido-4-O-(2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosyl)-6-O-(alpha-fucopyranosyl)-2-deoxy-beta-glucopyranosid,
 Ethyl-2-acetamido-2-deoxy-4-O-(4-O-alpha-galactopyranosyl)-beta-galactopyranosyl)-beta-glucopyranosid,
- Ethyl-cellulose-ethylen-glycol-chitin, Ethyl-4-O-(4-O-alpha-galacto-pyranosyl-beta-galactopyranosyl)-beta-glucopyranosid,
- Ethyl.4-O-beta-galactopyranosyl-beta-glucopyranosid, Ethyl-pyruvat, Ethyl-beta-thioglucosid, Ethyl-beta-thioglucosid, Ethyl-beta-thioglucosid, Fraxin, Fructosazin, 50 beta-(--) Fructose, Fructos-1.6-diphosophat, Fructose-2.6-diphosophat, Fructose-1.-phosophat.
- Deter qui pri cucure i Dicorde ; ne dipriori più re l'accide : 2p-2-cialphoppat ; Percosa : 1-ponoginat ; Procosa ; albar, Picosa ; albar,
- 4-O alpha-Galactopyranosylgalactopyranose, 6-O-beta-Galactopyranosylgalactose,
 4-O (beta-Galactopyranosyl)-alpha-mannopyranose, alpha-Galactopyranosyl-1-phosphat,
 Galactopyranosyl-beta-thio-galactopyranosid, (+)-Galactosamin, alpha-Galactosamin-1-phosphat,
- alpha-Galactose-I-phosphat, Galactose-6-phosphat, Galactose-6-suffat, 6-(alpha-Galactosido)glucose,
 Galactoros Silure beta-Gencinioses, Glucan, Glucito, Glucobeptos Silure, Glucobeptose, Glucobeptose,
 Galactoros Silure, beta-Gencinioses, Glucan, Glucito, Glucobeptos, Glucobeptos, Glucobeptos,
 Gluconat-6-phosphat, Glucon, Salure, 1-O-alpha-Glucopyranosyl-beta-fructofuranosid,
 6-O-alpha-Glucopyranosyl-turcose, 1-O-alpha-Glucopyranosyl-alpha-glucopyranosyl-ranosid,
 - O-beta-Glucopyranosylglucopyranose,
 O-(4-O-[6-O-alpha-Glucopyranosyl-alpha-glucopyranosyl) glucopyranose,
 - +-O-(4-O-(0-O-aipna-Giocopyranosyi-aipna-giocopyranosyi)-aipna-giocopyranosyi) giocopyranos



(+)Glucosamin, alpha-Glucosamin-6-2,3-disulfat, alpha-Glucosamin-1-phosphat, Glucosamin-6-phosphat, Glucosamin-2-sulfat, alpha-Glucosamin-3-sulfat, Glucosamin-6-sulfat, Glucosamin Säure, Glucose, alpha-Glucose 1,6-diphosphat, Glucose-1-phosphat, Glucose-6-phosphat, Glucose-6-sulfat, Glucuronamid, Glucuron Säure, alpha-Glucuron Säure-1-phosphat, Glyceraldehyd, Glyceraldehyd-3-phosphat, Glycerat-2,3-diphosphat, Glycerat-3-phosphat, Glyceral Säure, alpha-Glycerophosphat, beta-Glycerophosphat, Glycogen, Glycolaldehyd, Glycol-chitosan, N-glycolylneuramin Säure, Glycyrrhiz Säure, Glycoxyl Säure, Guanosin, 5'-diphosphoglucose, Gulose, Gummis (accroides, Agar, Arab, Carrageenan, Damar, Elemi, Ghatti, Guaiac, Guar, Karaya, Locust bonne, Mast, Pontianak, Storax, Tragacanth, Xanthan), Heparin und heparin-ähnliche Substanzen (Mesoglycan, Sulodexid, usw.), Heptakis (2,3,6-tri-O-methyl)-beta-cyclodextrin, Heptanoyl-N-methylglucamid, n-Heptyl beta-glucopyranosid. Hesperidin, N-Hexyl-beta-glucopyranosid, Hyaluron Saure, 16-alpha-Hydroxyestronglucuronid, 16-beta-Hydroxyestronglucuronid, Hydroxyethyl Stårke, Hydroxypropylmethylcellulose, 8-Hydroxyquinolin-beta-glucopyranosid, 8-Hydroxyquinolin-glucuronid, Idose, (--)-Idose, Indole-3-lactat Saure, Indoxyl-beta-glucosid, epi-Inositol, myo-Inositol, myo-Inositol-bisphosphat, myo-Inositol-1,2-cylphosphat, scyllo-Inositol, Inositolhexaphosphat, Inositolhexasulfat, myo-Insoitol-2-monophosphat, myo-Inositol-trisphosphat, (q)-epi-Inosose-2, scyllo-Inosose, Inulin, Isomaltose, Isomaltotriose, Isosorbid-dinitrat, 11-Ketoandrosteron-beta-glucuronid, 2-Ketoglucon Säure, 5-Ketoglucon Säure, alpha-Ketopropion Säure, Lactal, Lactat Säure, Lactitol, Lactobion Säure, Lacto-N-tetraose, Lactose, alpha-lactose 1-phosphat, Lactulose, Laminarbibiose, Laminnarin, Levoglucosan, beta-levulose, Lichenan. Linamarin, Lipopolysaccharides, Lithiumlactat, Lividomycin a, Lyxose, Lyxosylamin, Maltitol, Maltoheptaose, Maltohexaose, Maltooligosaccharid, Maltopentaosse, Maltose, alpha-(+)-Maltose-1-phosphat, Maltotetraose, Maltotriose, Malvidin-3,5-diglucosid, Mandelonitril-beta-glucosid, Mandelonitril-glucuron Säure, Mannan, Mannit, Mannitol, Mannitol-1-phosphat, alpha-mannoheptitol, Mannoheptulose, 3-O-alpha-Mannopyranosyl-mannopyranose, alpha-(+)-Mannopyranosyl-1-phosphat, Mannosamin, Mannosan. Mannose, a(+)Mannose-1-phosphat, Mannose-6-phosphat, (+)Melezitose, a(+)Melibiose, Mentholglucuron Säure, 2-(3'-Methoxyphenyl)-N-acetylneuramin Säure, Methyl-3-O-(2-acetatamido-2-deoxy-beta-galactopyranosyl)-alpha-galactopyranosid. Methyl-4-O-(3-O-[2-acetamido-2-deoxy-4-O-beta-galactopyranosyl beta-glucopyranosyl]-beta-galactopyranosyl)-beta-glucopyranosid. Methyl-2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosid, Methyl-3-O-(2-acetamido-2-deoxy-beta-glucopyranosyl)-beta-galacatopyranosid, Methyl-6-O-(2-acetamido)-2-deoxy-beta-glucopyranosyl)-alpha-mannopyranosid, Methyl-acosaminid, Methyl-alpha-altropyranosid, Methyl-3-amino-3-deoxy-alpha-mannopyranosid, Methyl-beta-arabinopyranosid, Methyl-4,6-O-benzyliden-2,3-di-O-toluenesulfonyl-alpha-galactopyranosid, Methyl-4,6-O-benzylidene-2,3-di-O-p-toluenesulfonyl-alpha-glucopyranosid, Methyl-cellulose, Methyl-alpha-daunosaminid, Methyl-6-deoxy-alpha-galactopyranosid, Methyl-6-deoxy-beta-galactopyranosid, Methyl-6-deoxy-alpha-glucopyranosid, Methyl-6-deoxy-beta-glucopyranosid, Methyl-3,6-di-O-(alpha-mannopyranosyl)-alpha-mannopyranosid, 1-O-Methyl-alpha-galactopyranosid. 1-O-Methyl-beta-galactopyranosid, Methyl-3-O-alpha-galactopyranosyl-alpha-galactopyranosid, Methyl-3-O-beta-galactopyranosyl-beta-galactopyranosid, 4-O-(2-O-Methyl-beta-galactopyranosyl) glucopyranose, Methyl-4-O-beta-galctopyranosyl-beta-glucopyranosid, Methyl-4-O-(beta-galactopyranosyl-alpha-mannopyranosid, 5-5-Methylgalactopyranose, Methylgalcatosid N-Methylglucamin, 3-O-Methyl-alpha-glucopyranose, 1-O-Methyl-alpha-glucopyranosid, 1-O-Methyl-beta-glucopyranosid, alpha-Methyl-glucosid, beta-Methyl-glucosid, Methyl-glycol-chitosan, Methyl-alpha-mannopyranosid, Mthyl-2-O-alpha-mannopyranosyl-alpha-mannopyranosid, Methyl-3-O-alpha-mannopyranosyl-alpha-mannopyranosid. Methyl-4-O-alpha-mannopyranosyl-alpha-mannopyranosid. Methyl-6-O-alpha-mannopyranosyl-alpha-mannopyranosid, Methyl-alpha-rhamnopyranosid, Methyl-alpha-ribofuranosid, Methyl-beta-ribofuranosid, Methyl-beta-thiogalactosid. Methyl-2,3,5-tri-O-benzoyl-alpha-arabinoruanosid, 4-methylumbelliferyl-2-actamido-4,6-O-benzylidene-2-deoxy-beta-glucopyranosid, 4-Methylumbelliferyl-N-acetyl-beta-galactosaminid, 4-methylumbelliferyl-N-acetyl-alpha-glucosaminid, 4-methylumbelliferyl-N-acetyl-beta-glucosaminid, 4-methylumbelliferyl-alpha-arabinofuranosid 4-methylumbelliferyl-alpha-arabinopyranosid, 4-methylumbelliferyl-beta-cellobiosid, 4-methylumbelliferyl-beta-N,N'-diacetylchitobiosid, 4-methylumbelliferyl-alpha-fucosid, 55 4-methylumbelliferyl-beta-fucosid, 4-methylumbelliferyl-alpha-galactopyranosid, 4-methylumbelliferyl-beta-galactopyranosid, 4-methylumbelliferyl-alpha-galactosid, 4-methylumbelliferyl-beta-glucopyranosid, 4-methylumbelliferyl-alpha-glucosid. 4-methylumbelliferyl-beta-glucosid, 4-methylumbelliferyl-beta-glucuronid, 4-methylumbelliferyl-beta-mannopyranosid, 4-methylumbelliferylbeta-N,N'n"-triacetylchitotriose. 4-methylumbelliferyl-2,3,5-tri-O-benzyl-alpha-arabinofuranosid, 4-methylumbelliferyl-beta-xylosid.



65

Neocarrahexaose(2/4,4/1,4/3,4/5)-tetrasulfat, Neocarratetraose(4/1,4/3)-disulfat, Neocarratetraose(4/1)-sulfat, Neohesperidin, Dihydrochalcon, Neohesperidose, Neuramin Säure, Neuramin Säure-beta-methylglycosid.

Methyl-beta-sylopyranosić, 2-O. Methykylose, ajbás Methykylosid, beta-Methykylosid, Merizamid, 2-Monophosphodonosin-5-diphosphoribose, 2-Monophosphosionis-5-diphosphoribose, Music, Muramin-Slure, Naringin, Natrium Lactas Natrium Polypectat, Natrium Pyruvet, Neoagarobiose, Neoagarobexainol, Neoagarobexainose, Neoagarobexainose, Postarobiose, Neoagarobiose, Norgarobiose, Neoagarobiose, Neoagarobexainose, Neoagarobiose, Ne

- Octadecylthioethyl 4-O-ajhba galactopyranosyi-beta-galactopyranosid,
 Octadecylthioethyl 4-O-(4-O)E-ojhba-glucopyranosyi)-betaglucopyranosid, Octanoyi-methylglucamid, n-Octyl-ajbba-glucopyranosid, N-Octyl-beta-glucopyranosid,
 Oxiderto-Strafe Pachyman, Palatinose, Panose, Pentaeryphrito, Jemaseryphrito-difformaeryphritosyl-granesyphrito-difformaeryphritosyl-granesyphrito-difformaeryphrito-glucopyranosid,
 Oxiderto-Strafe Pachyman, Palatinose, Panose, Pentaeryphritosyl-granesyphrito-difformaeryphritosyl-granesyph
- 1.23.4.5 Pentahydroxy, Capronsiure, Pentosanpolysulfat, Penseiol, Phenolphthalein-glucuronsiure, Phenolphthalein-mon-bet-alguoosiduron Phenyl-2 acetamido 2 doxy, alpha-gaitactopyranosid, Phenyl-2 acetamido 2 doxy, alpha-guoyamonid, alpha-Phenyl-N-acety-glucosamind, Phenyl-thy-bet-agaitactopyranosid, Phenyl-bet-agaitactopyranosid, Phenyl
- 10 Phenyl-beta-glucosid, nenyl-peta-glucopyt-annout, reenyl-peta-glucopyt-annout, rienyl-appea-glucosid, peta-glucosid, peta-g
- Quinolyl-8-beta-glucuron Saure, (+)-Raffinous, alpha-Ramnous, Rhapotan, Rhibid, Rhonalaston, Rhibos, Chinadaston, Rhibid, Rhonalaston, Rhibos, d-2-Rhibos, alpha-Rhibos e-Jphosphat, Rhibos, Polyabata, Rhibid, Rhibid
- 20. Sedobeptulore: I.J. diphosphat, Sial Saure, Salayllactone, Sinigim, Sorbiol, Sorbiole-phosphat, (+) Sorbose, (-) Sorbose, Stackpoine, Saffer, Sourea, Sayrae, Source, Satrone monocapeat, Tagastos, spiha-Talose, (-) Participated and Compared to the Compared of the
- 2 (+) Trebalose, Trifluorothymin, Decoyribosid, 3,7.5-thiydroxy-4'-methoxy-stillenes-3-O-beta-gluoosid, Trimethylsilyl-4 + Parabinose, Trimethylsilyl-4 beta (-) Hrostody, beta (-) H
- (+)-Turanose, N-Undecyl-beta-glucopyranosid, Uracil-beta-arabinofuranosid,
 Urfain-5-diphospho-N-acetylglucosamu, Urfain-5-diphosphogalactose, Urfain-5-diphosphogalactose,
 Urfain-5-diphospho-glucoron Saure, Urfain-5-diphosphomamose, Urfain-5-diphosphogalactose,
 Urfain-5-diphosphog-glucoron Saure, Urfain-5-diphosphomamose, Urfain-5-diphosphosylose,
 Xanthan-gum, Xyfan, Xyfit, Xyfitol, Xyfobiose, alpha-xylosy-f-hosphata, Xyfose, alpha-xylose-f-phosphata, Xyfose, alpha-xyfose-f-phosphata, Xyfose, alpha-xyfose-f-phos
- Zinclactat, Zymosan A, usw.
 3 Die Bezichungen Desoxytikonuclein (DNA) und Ribonucleinsäure (RNA) haben die übliche Bedeutung;
 vorzugsweite werden DNA und RNA, oder ihre Antagonisten, zumeist mit einer ausgeprägten biologischen
 Wirkune einersetzt.
- Mindestens ein Nukleotid, Peptid, Protein und dergleichen. Nukleotide, die in und mittels Transfersomen transportiert werden können, sind unter anderen
- 40 Adenin, Adenosin, Afenosin-35'-zyklischer Monophosphat, N6,02'-dibutyryl, Adenosin-3-5'-zyklischer Monophosphat, N6,02'-diotensyl, Adenosin, N6-cyclohezyl, Salze von Adenosin-5'-diphosphat, Adenosin-5'-monophosphorsiatre, Adenosin-5'-diphosphat, Selze von Adenosin-5'-diphosphat, 9-beta-D-Arbinoturanosyledenii, 1-beta-D-Arbinoturanosyledystyl, Salze von Adenosin-5'-diphosphat, 9-beta-D-Arbinoturanosyledenii, 1-beta-D-Arbinoturanosyledystyl,
- 9-beta-D-Arabinoturanosylguanin, 9-beta-D-Arabinoturanosylguanin-5'-Triphosphat, 1-beta-D-Arabinoturanosylthymine, 5-Azacyridin, 8-Azaguanin, 3-Azido-3'-deoxythymidin, 6-Beniylaminopurine, Cytidin Phosphoramidit, beta-Cyanocthyl Disporopyl, 248902Cyridin-5'-triphosphat.
- 2. Decoyadenciin, 2. Decoyadenciin, 5. Triphosphat, 2. Decoyacytiin, 2. Decoyydini, 5. Triphosphat, 2. Decoyacytiin, 5. Decoyydini, 5. Triphosphat, 2. Didecoyydini, 5. Triphosphat, 2. 2. Didecoyydini, 5. Triphosphat, 7. 2. 3. Didecoyydini, 5. Triphosphat, 7. 2. 3. Didecoyydini, 5. 2. 5. Didecoyydini, 5. 2. 5. Didecoyydini, 5. 3. Didecoyy
- 2.27 Dieber von der Schreibung de
- 59 "Guanylyl-imidodipotophat, Inosine, 5-lodo-2"-deoxyundid, Nicotinamide-Adeini Dinucleotide, Nicotinamide-Adeini Dinucleotide, Nicotinamide-Adeini Dinucleotide Phosphat, Oligodeoxythymidyl Slaure (pdf)10", Oligodeoxythymidyl Slaure (pdf)10", Digodeoxythymidyl Slaure (pdf)12", 18), Polyadenylsäure (poly A), Polyadenylsäure-Oligodeoxythymidysiaure, Polycitolylsäure, Polydeoxyadenylsäure), Slaure-Oligodeoxythymidysiaure, Polyadeoxyadenylsäuseur, Polyadeoxythymidysiaure, Polyadeoxyadenylsäuseur, Polyadeoxythymidysiaure, Polyadeoxythymidysi
- 60 Polycytidylsture, Polyunidynsture, Ribonucleimsture, Tertahydrouridia, Thymidin, Thymidin, Thymidin, S.S. diphosphat, Thymidin, Phosphoramidit, Este Zyanotehyl Dispropopyl, 686102 Thymidin, 5-Triphosphat, Thymin, Thymine Ribosid, Uracil, Uridin, Uridin, 5'-diphosphoglucose, Uridin, 5'-Triphosphat, Xanthin, Zeatin, Transeatin Ribosid, uracil
- Weitere nützliche Polymere sind:

 55 PolyfdA) ss. Polyf(A) ss. Polyf(B) ss. Polyf(B) ss. Polyf(A) —(dT) ds.

 65 Monifectualiter Homopolymere, Polyf (d[A—T]) ds. Copolymer, PolyfdG) (dC) ds.

 66 Komplementare Homopolymere, Polyfd[G—C]) ds. Copolymer, Polyfd[-C]) ds. Copolymer, Polyfd[-C]] ds. Copolymer, Polyfd[-C]]

Ein Oligopeptid oder ein Polypeptid besteht vorzugsweise aus 3-250, häufig aus 4-100, sehr häufig 4-50, Aminosäuren, die mittels Peptidbrücken miteinander verknüpft sind. Aminosäuren sind zumeist vom Typ alpha- und linksferhend; Ausnehmen, wie z. B. in Dermorphin, sind jedoch möglich.

Peptide, die biologisch und/oder therapeutisch bedeutend sind und sich gut für den Einsatz in Kombination mit Transfersomen eignen, sind zum Beisoiel:

N-Acetyl-Ala-Ala-Ala-, N-Acetyl-Ala-Ala-Ala Methylester, N-Acetyl-Ala-Ala-Ala-Ala, N-Acetyl-Asp-Glu, N-Acetyl-Gly-Leu, N-alpha-Acetyl-Gly-Lys Methylester Acetal, Acetyl-hirudin-Fragment,

Acetyl-5-hydroxy-Trp-5-hydroxy-Trp Amid, Des-Acetyl-alpha-melanocyte stimulierender Hormon, N-Acetyl-Mer-Asp-Arg-Yal-Leu-Ser-Arg-Tyr, N-Acetyl-Mer-Leu-Phe, Acetyl-muramyl-Ala-is-GGln, N-Acetyl-Phe-Tyr, N-Acetyl-Phe-nor-Leu-Arg-Phe Amid, N-Acetyl-renin substrate tetradeca Peptid, N-Acetyl-transformierender Wachstumsfaktor, Adipokinetischer Hormon II, Adipokinetischer Hormon III, Adipokinetischer Horm

Adrenal peptide E, Adrenocorticotroper Hormon (ACTH 1-39, Corticotropin A) und seine Fragmente wie z. B.

Amid, beta-Ala-Arg-Ser-Ala-Pro-Thr-Pro-Met-Ser-Pro-Tyr, Ala-Asn, Ala-Asp, Ala-Gu, Ala-gamma-Gin-Lys-Ala-Ala, Ala-Giy, beta-Ala-Giy,

(Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-His-Leu) II II (Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe). III und verwandte Peptide, Angiotensin II Antagonist, Angiotensin II Rezeptor bindendes Protein.

Angiotensin konvertierendes Enzym und seine Inhibitoren (z. B. Entipain, Bestatin, Chymostatin, E-64, Elastatinal, usw.)

Anserin, Antid, Aprotinin, Arginine vasopressin-Ala-Gly, Arg-Ala,
Arg-Arg-Leu-Ile-Glu-Asp-Ala-Glu-Tyr-Ala-Ala-Arg-Gly, Arg-Asp, Arg-Glu, Arg-Gly, Arg-Gly,
Arg-Gly-Asp-Ser, Arg-Gly-Asp-Ser-Pro-Ala-Ser-Ser-Lys-Pro. Arg-Gly-Glu-Ser

alpha Asp-Ala. Asp-Ala. Glir. Asn-Leu-Ile. Asp. Ser. Phe. Glir. Glir. Ile. Val. Asp. Asp. Alpha-Asp. Glir. alpha-Asp-Glir. Dest-Asp-Glir. Bert-Asp-His. Asp-Leu Amide beta-Asp-Leu. alpha-Asp.-De. alpha-Asp.-Phe. Alpha-Asp-Phe. Alpha-Asp-Phe. Mid. alpha-Asp-Phe. Alpha-Asp-Phe. Mid. alpha-Asp-Phe. Mid. alpha-Asp-Phe. Med. Asp-Phe. Med. Asp-Phe. Med. Asp-Phe. Med. Asp-Phe. Med. Asp.-Phe. Med. Asp-Phe. Med. Asp.-Phe. Med. Asp.

besonders seine Fragmente 1-32 und 5-28, Atriopeptin I, II, und III, Auriculin A und B, Beauvericin, Beniotript, Bestatin, N-benzylierte Peptide, Big gastrin I, Bombesin, OP-Phe12Leu14) (Tyr4), Lyr3-Bombesin, Tyr4-Bombesin, Docosapeptid und Dodecapeptid aus adrenalen Medulla, Bradyksnin (Arg-Pro-Pro-Gly-Phe-Ser-Pro-Phe-Arg) und

verwande Peptide, Bradykinin-Verstärker, gehirmatriuretisches Peptid, Buccalin, Bursin, St-burly-(Sy, Caerulein, Cakicionin, Calciotionin gene related peptide' und II. calmodulinbindende Domäne, N-Carboxymethyl-Phe-Leu, N-{(R,S)-2-Carboxy-3-phenyl-propionyl)-Leu, kardindskrive Pertide A und B. Caronosin, beas-Cassomorphin, CDA, Cerebellin,

N-Chloroacetyl-Gly-Gly, chemotaktische Peptide, wie z. B. formylierte Substanzen, Cholecystokinin-Fragmente, z. B. Cholecystokinin Oktapeptid, Coherin, usw.

Ebenfalte erwähnenswer sind Collegen Peptide. Conicosattis, Conicottopia untdetender Faktor, Conotoxin Gl., MI und GVIA, Corticottopia hänliches Peptid aus dem intermediaterna Lobus, Corticotropia austloender Faktor und verwandte Peptide, C-Peptid, Tyr-C-Peptid, Peptide, die mit cyclischem Calcitonin verwandt sind, Cyclo(His-Pie-S, Cyclo(His-Pio-S, Cycle(Les-Giy-S, Cycle(Pro-Giy-S).

Cys-Asp-Pro-Gly-Tyr-Ile-Ser-Arg Amid, Cys-Glin-Asp-Ser-Glu-Thr-Arg-Thr-Phe-Tyr, DAGO, Delta-sleep inducing Peptid, Dermorphin, (Ser(Ac)7)-dermorphin, Diabetesssozierte Peptide und ihre

Amide, Nalpha, Nepsilon-diacetyl-Lys-Ala-Ala, N-2,4-Dinitrophenyl-Pro-Gln-Gly-Ile-Ala-Gly-Gln-Arg, Diprotin A, Dynorphine, wie z. B.

Dynorphin A (Tyr-Gly-Gly-Phe-Leu-Arg-Arg-Ile-Arg-Pro-Lys-Leu-Lys-Trp-Asp-Asn-Gln), Fragmente 1-6 (Leucine Enkephalin-Arg), 1-8, 1-13 oder E-64, Dynorphin B, Belactone (e. g. A und B) Ecarin, Elassitaina, Eledosius und verwandte

Peptide, alpha, beta- und gamma- Endorphin, Endothelins, Endorphine (z. B. alpha (beta-Lipotropin 61-76), [Tyr.-Gly, Cly. Pye. Met. Thr. Ser. Cly. J. vs. Ser. Cly. Thr. Pye. Law. Vol. Thr. beta (beta Lipotropin 61-76)

(Tyr-Gly-Gly-Pze-Met-Thr-Ser-Glu-Lys-Ser-Gln-Thr-Pro-Leu-Val-Thr) beta (beta-Lipotropin 61-91) und andere beta-Lipotrophin-Fragmente.

Enkephalin und Leu-Enkephalin (Tyr-Gly-Gly-Phe-Leu) und



55

10

verwandte Peptide, Enkephalinase-Inhibitoren (z. B. Epiamastatin, Epibestatin, Poroxymithin, Leupeptin, Pepstatin, Nle-Sta-Ala-Sta), "Eosinophilotactic tetrapeptid", Epiamastatin, Epibestatin,

Cys(Acm)20,31-epidermaler Wachstumsfaktor und seine Fragmente oder Rezeptoren, Epidermalmitose inhibierendes Pentapeptid.

Trans-epoxysuccinyl-Leu amido-(4-guanidino)butan, Erythropoietin und Fragment, S-Ethylglutathion, Fibrinogenverwandtes Peptid, Fibrinopeptide A und B, Tyr-Fibrinopeptid A, (Glu1)-Fibrinopeptid S, Fibrinopeptid B-Tyr, Fibroblasten Wachstumsfaktor Fragment 1-11,

Folliculares Gonadotropin freisetzendes Peptid, N-formylierte Peptide, Foroxymithin, N-(3/2-furylkscryloyl) Peptid-Derivat. Galanin. GAP 1-13.

Gastrisches inhibierendes Polypeptid, Gastrinverwandte Peptide und ihre Abwandlungen, "Gastrin releasing pentide", Gastrointestinalpentide (z. B.

Ala-Trp-Met-Asp-Phe-Amid, Bombesin, Caerulein, Cholecystokinin, Gelanin, Gastrin, Glucagon, Motilin, Neuropeptid K, Pancreatischer Polypeptid, Pancreozymin, Phi-27, Sekretin, Valosin, usw.),

Glin Ala, Thr. Val-Gly-Ang-Val-Ans-Thr-Ang-Ang-Pro-Gly-Leu-Leu-Ang-Leu-Lya, (dee-Hist, Glu9)-Glucagon Amid, Glucagon (1-37), Glucagon a Bhitchen Peptid, alpha-Glu-Ala, Glu-Ala-Glu, Glu-Ala-Glu, Ang-Ala-Glu-Glucagon and Glu-Glu, gamma-Glu-Glu, gamma-Glu-Glu, gamma-Glu-Glu, Pfolis-Gly-Ang-Phe Amid, alpha-Glu-Gly-Phe, gamma-Glu-Hist, gamma-Glu-Ent, alpha-Glu-alpha-Lya, gamma-Glu-Glu-pha-Lya, N-gamma-Glu-Phe, PGlu-Ser-Leu-Ang-Trp Amid, alpha-Glu-Trp, gamma-Glu-Trp, gamma-Glu-Try,

N-gamma-Glu-Phe, PGlu-Ser-Leu-Arg-Trp Amid alpha-Glu-Trp, gamma-Glu-Trp, gamma-Glu-Ty, 20 alpha-Glu-Val, gamma-Glu-Val, PGlu-Val-An-Phe-Ser-Pro-Gly-Trp-Gly-Trn Amid, A. Glu-Val-Phe, Gluathione und verwandte Peptid, Giutathionsulfonsäure, Gly-Ala, Gly-beta-Ala, Gly-Ala-Ala-Ala-Ala, Gly-Ala-Ty-, Gly-alpha-aminobutyric acid, Gly-gamma-aminobutyric acid, Gly-Arg-Ala-As-De-Pro-Ch-Gl, Gly-Arg-Ala-As-Ser-Pro-Ch-Gl, Gly-Arg-Gly-Arg-Ser-Pro-Ch-Gl, Gly-Arg-Gly-Arg-Ser-Pro-Ch-Gl, Gly-Arg-Gly-Arg-Ser-Pro-Ch-Gly-Arg-Gly-Arg-Ser-Pro-Ch-Gly-Arg-Gly

GlyArg-GlyAsp-Asn-Pro-ÖH, Gly-Arg-Gly-Asp-Ser-OH, Gly-Arg-Gly-Asp-Ser-Pro-Lys, GlyArg-Gly-Asp-Ser-Pro-OH, Gly-Arg-Gly-Asp-Thr-Pro-Gly-Arg-Gly-Asp-Thr-Pro-OH, Gly-Arg p-niroannid, Gly-Arg-Gly-Asp, Gly-Asp-Ser, Gly-Asp, Gly-Asp, Gly-Asp-Asp-Asp-Asp-Asp-Lys, Gly-Glu, Gly-Gly

Gly-Gly und ihre Derivate, wie z. B.

35 Gly Pro Arg. Pro, Gly-Pro Arg. Pro-OH, Gly-Pro-Gly-Gly, Gly-Pro-hydroxy-Pro, Gly-sarcosin, Gly-Ser, Gly-Ser-Phe, Gly-Thr, Gly-Try, Amid, Gly-Tyr, Gly-Tyr-Ala, Gly-Val, Gly-Phe-Ser, Granuliberin R, Wachstumshormon freisetzender Faktor und seine Prangmente.

Hexa-Ala, Hexa-Gly, Hippuryl-Arg (Hip-Arg), Hippuryl-Gly-Gly (Hip-Gly-Gly), Hippuryl-His-Leu (Hip-His-Leu), Hippuryl-Lys, Hippuryl-Phe, Hirudin

ound seine Fragmente, His-Ala, His-Gly, His-Leu, His-Leu-Gly-Leu-Ala-Arg, His-Lys-His-Phe, His-Ser, His-Tyr, HIY Hillenprotein (CP120), Hydra-Peptide, P-hydroxyhippuryl-His-Leu, Hypercalcemie-Malignitäts-Faktor (1-40), Insulinketten B und C, P-iodo-Phe, Ile-Asn, Ile-Pro-Ile,

Insulinähnlicher Wachstumsfaktor I (besonders Fragment 1-70), Insulinähnlicher Wachstumsfaktor II (besonders Fragment 33-40), Interleukin-1B-Fragment 163-171, Isotocin,

Kassinin (A. Vul-Pro-Lys-Ser-Asp.-Aciko-be-Vul-Gly-Leu Met-NH2), Katacalcin (Cakitonin Vorluder-Peptid), Tyr-Katacalcin, Kempidi, Kentsin, Kyotorphin, Laminin Nonapeptid, Laminin Pentapeptid, Miller Enkephalm und verwander Peptide, Leucopyrolinini, Leu-Nal, Leu-beta-Na, Leu-Anz, Le

Leu-Lys-Lys-Phe-Atra-Atra-Arg-Lys-Leu-Lys-Gly-Ala-Ile-Leu-Thr-Thr-Met-Leu-Aia, Leu-Met, Leu-Try, Deu-Lys-Leu-Pha, Leu-Pro, Leu-Pro-Pro-Ser-Arg, Leu-Ser, Leu-Ser-Pha, Leu-Try, Leu-Try, Leu-Lys-Leu-Wal, Leukorine, Leu-Leu-Methylester, Leu-Groppin, Leu-Ser-phiro-Phe-Nie-Ala-Leu Methylester, beta-Lipotropin-Fragment, Litorin, Luteinizing Hormon freisetzendes Hormon und verwander Pentide.

Jumphopte Activiting Petrategetid, LyrAda LyrAda - Amide 4-enchylcomarin, LyrAda, Jury CyrT De CyrCyrAda Lyr Giff Ceile Adi Cita, Lyr Giff, Jyrada Lyr Ayr, Mar Lyr Pha, Lyr Pyr Por The Pho-Pho-Pho-Pic Cita The Lyr Serim thymicides Faktor, Lyr Tyr Jag. Lyr Tyr Tyr Tyr Phy A mid, Lyr V Macrophagen inhibitended Peptid (Mittinfagment 1-3, The Lyr-Pro), Magainia Umd II, Mattrollen degramilierender Peptid, Mattoparra, hiphal-mating factor? Melainia Concentrating Hormon, MCD Peptid.

s alpha, beta-, gamma-, und delta-Melanocyt-stimulierendes Hormon und verwandte Peptide, Melitim, Mesotocin, Met-beta-Ala, Met-Asn-Tyr-Leu-Ala-Phe-Pro-Arg-Met Amid, Methionin-Enkephalin

und verwandte Peptide, Met-Ala, Met-Ala-Ser, Met-Asn, Methionin-Enkephalin (Met-Enkephalin,



	DE	41	07	153	A1		
Tyr-Gly-Gly-Phe-Met) und verwandte Peptide, Methionii	n-Enkephal	inamid	c (Met	-Enkepha	linamide, T	'yr-Gly-Gly-Phe-Met-NH2)	
und verwandte Peptide, Met-Gin-Trp-Asn-Ser-Thr-Thr-P Gly-Gly, Met-Glu, Met-Gly, Met-	he-His-Gln Leu, Met-L	Thr-L	eu-Gir , Met-l	-Asp-Pro Lys, Met-I	-Arg-Val-A	Arg-Gly-Leu-Tyr-Phe-Pro-Ala- phamid, Met-Phe, Met-Pro.	5
Met-Ser, Met-Tyr-Phe Amid, Met Methoxysuccinyl-Ala-Ala-Pro-Va Met-somatotropin, Mollusken-car	I, Methoxys dioexzitato	ucciny	l-Ala-	Ala-Pro-V	al 7-amido	-4-methylcoumarin,	
MSH-Freisetzung inhibierender und seine Fragmente, Naphthylan beta-naphthyl-Ala-Cys-Tyr-Trp-L Neurokinin A (Substance K, Neur	iid-Derivati ys-Val-Cys	e diver Thr A	ser Per mid, al	ptide, pha- und l		ndorphin, alpha-Neurokinin,	10
Tyr-Gly-Gly-Phe-Leu-Arg-Lys-T Neuromedin B, C, K, U8, U-25, uss Neurotensin	yr-Pro, beta	usw.)				Y, Neurophysin I und II,	
und verwandte Peptide, Nitroanili Opioidpeptide (z. B. Adrenopeptic Ala-Gly-Glu-Gly-Leu-Ser-Ser-Pr	le E.						15
Casomorphin, N-CBZ-Pro-D-Leu Meorphamide (Tar-Gly-Gly-Phe- und verwandte Peptide, Pancreast	Dermorph Met-Arg-V	in, Kyo al, Adr	torphi enorph	in, Morph iin), Osteo	iceptin (Tyr scalcin (bes	r-Pro-Phe-Pro-NH2),	20
33-49, Pancreatisches Polypeptid, und seine Fragmente, besonders 1-34 und 1-84, Penta-Ala, Penta-G	Pancreozyr	nin, Pa	rathyro	oidea-Hor	rmon (Schil		
Phe-Ala-Ala-p-nitro-Phe-Phe-Val Phe-Ala, Phe-Gly, Phe-Gly-Gly, Phe-Leu-Arg-Phe Amid, Phe-Leu-	-Leu 4-pyri he-Gly-Gly	dyl Me -Phe, P	thylest he-Gl	er, Phe-L -Phe-Gly	eu-Phe-Gir ; Phe-Leu /	n-Pro-Gln-Arg-Phe Amid, Amid, Phe-Leu.	25
Phe-Met-Arg-Phe Amid, Phe-Phe Phe-Ser-Trp-Gly-Ala-Glu-Gly-Gl Physalaemin (pGlu-Ala-Asp-Pro-	Phe-Phe-P n-Arg, Phe-	he, Pho Tvr. Pi	-Phe-l	Phe-Phe, 1 PHI-27, F	Phe-Phe-Ph PHM-27. Ph	ne-Phe-Phe, Phe-Pro,	30
Preproenkephalin Fragment 128- und verwandte Peptide, Pro-Asn, I Pro-His-Pro-Phe-His-Phe-Phe-Va	140, Pressin Proctolin (A	oinsäur .rg-Tvi	re Leu-l	ro-Thrù	Proenkenh:	alin, naDhthyl Amid Pro-Asn	30
Proglumid, Pro-Gly, Pro-Gly-Gly, Amid, Pro-Phe, Pro-Phe-Arg 7-am von cyclischer AMP-abhängige Pr	Pro-hydrox ido-4-meth oteinkinase	y-Pro, ylcoun und ih	Pro-Ile narin, F ire Inhi	e, Pro-Les ro-Phe-G bitoren.	, Pro-Leu- lly-Lys, Pro	Gly Amid, Pro-Met, Pro-Phe -Trp, Pro-Tyr, Pro-Val,	35
PyroGlu-Ala-Glu, PyroGlu-Ala, P PyroGlu-His-Gly Amid, PyroGlu- PyroGlu-Lys-Trp-Ala-Pro, Ranate	His-Gly, Py ensin, Renin	ro-Glu substra	-His-P	ro Amid, l adecapep	PyroGlu-H tid.	is-Pro,	
N-(alpha-rhamnopyranosyloxyhyo schlafauslösendes Peptid (Trp-Ala und verwandte Peptide, Ser-Ile-Gi	-Gly-Gly-A ly-Ser-Leu-	sp-Ala Ala-Ly	Ser-C	ily-Glu), S Ser-Ser, S	ecretin erum thym	ic Faktor, Ser-Ala, Ser-beta-Ala	40
Ser-Asn, Ser-Asp, Ser-Asp-Gly-As Ser-Ser-Ser, Ser-Tyr, schlafauslösendes Peptid, Somatos	statin						45
und verwandte Peptide (z. B. Clycl Substanz-P (Arg-Pro-Lys-Pro-Glu und verwandte Peptide, N-Succiny	-Gin-Phe-F d-Derivate	he-Gl	y-Leu-	Met-NH2 ide.	9		
Syndyphalin-20 (Tyr-D-Met(O)-G DL-Thiorphan (Enkephalinase Int Thr-Ser-Lys, Thr-Tyr-Ser, Thr-Val	iibitor), Thr -Leu, Thym	-beta-/	Ala, Th in-Fra	r-Asp. Th	r-Leu, Thr-	Lys-Pro-Arg, Thr-Ser.	50
und seine Fragmente Thymus zirk Thyrocalcitonin, Thyrotropin freis Transformierende Wachstumsfakt	etzender Ho oren, Tri-A	ormon la, Tri-	Tocin	thylester	Trp-Ala, T	rp-Ala-Trp-Phe Amid Trp-Glu.	
Trp-Gly, Trp-Gly-Gly, Trp-His-Tr Trp-His-Trp-Leu-Ser-Phe-Ser-Ly: Trp-norLeu-Arg-Phe Amid, Trp-P	i-Gly-Glu-F he, Trp-Trp	ro-Me Trp-T	t-Tyr. yr. Tu	Trp-Leu, tsin (Thr-	Trp-Met-A Lys-Pro-A	sp-Phe Amid, rg)	55
und seine Fragmente, Tyr-Ala, Tyr Tyr-Ala-Gly-N-methyl-Phe-2-hyd Tyr-Gly, Tyr-Gly-Ala-Val-Val-Asr	roxyethyl A 1-Asp-Leu,	mid T	yr-Ala y-Gly,	Phe-Met Tyr-Gly-0	Amid, Tyr- Gly-Phe-Le	Arg, Tyr-atriopeptin II, Tyr-Glu, u-Arg-Lvs-Arg,	60
Tyr-Gly-Gly-Phe-Met-Arg-Arg-V Tyr-Phe-Met-Arg-Phe Amid, Tyr- Tyr-Pro-Val-Pro Amid, Tyr-Thr-G	Phe-Phe An ly-Leu-Phe	nid, Ty -Thr, T	r-Pro-l yr-Tyr	Leu-Gly A -Phe Ami	mid, Tyr-P d, Tyr-Trp-	ro-Phe-Pro Amid, Ala-Trp-Phe Amid,	
Tyr-Trp-Ala-Trp-Phe methyl Amic Tyr-Tyr-Tyr-Tyr-Tyr-Tyr-Tyr-Val Val-Ala p-Nitroaniiid,d Val-Ala-A	Amid, Tyr- la-Phe, Val-	Val, Ty Asp, V	r-Val-4 al-Glu	Gly, Urod , Val-Gln,	ilatin, Urot Val-Glu-G	ensin II, Valosin, Val-Ala, ilu-Ala-Glu.	65
Val-Glu-Ser-Ser-Lys, Val-Gly, Val- Val-His-Leu-Thr-Pro, Val-His-Leu	-Thr-Pro-V	al-Glu	-Lys, V	al-Leu, V	ny-Ser-Glu, al-Lys, Val-	, vai-Giy-Val-Ala-Pro-Gly, -Met, Val-Phe, Val-Pro,	-



Val. Pro-Asp. Pro-Arg, Val. Pro-Leu, Val. Ser, Val. Thr. Val. Trp, Val. Tvr, Val. Tvr. Val. Val. Val. Val. vasoaktive intestinale Peptide und verwandte Peptide, vasopressinverwandte Peptide, Vasotocin und verwandte

Peptide, Xenopsin, usw. Größere Polypeptide werden normalerweise unabhängig von ihrer Konformation als Proteine bezeichnet. Als 5 ein Protein wird in dieser Beschreibung vorzugsweise ein Enzym oder Koenzym, ein Adhäsions- oder Erkennungsmolekůl, wie z. B. ein CAMP oder OMP bzw. Lectin, ein Histokompatibilitätskomplex, wie z. B. MHC-I bzw. MHC-II, oder ein Immunglobulin (Antikörper) - oder aber (bio)chemische oder molekulargenetische Abwandlungen davon bezeichnet. Für die Anwendung im Sinne dieser Erfindung kommen von (bio)chemisch modifizierten Proteinen besonders (aber nicht ausschließlich) solche mit einem apolaren Rest, wie z.B. einer

Ein Enzym ist ein katalytisch aktives Protein, Enzyme werden in der Regel nach ihren Funktionen gruppiert. Die erfindungsgemäß wichtigsten sind (E.C. Nummern in Klammern):

10 Alkyl, Acyl, Alkenoyl, usw. Kette, in Frage. Oxidoreductasen, wie z. B.:

Alcohol dehydrogenase (1.1.1.1), Alcohol dehydrogenase (NADP abhängige) (1.1.1.2),

Glycerol dehydrogenase (1.1.1.6), Glycerophosphat dehydrogenase (1.1.1.8), Xylulose reductase (1.1.1.10), Polyol dehydrogenase (1.1.1.14), Sorbitol dehydrogenase (1.1.1.14), myo-inositol dehydrogenase (1.1.1.18), Uridin-5'-diphosphoglucose delivdrogenase (1.1.1.22), Glyoxalat reductase (1.1.1.26). Lactat dehydrogenase (1.1.1.27), Lactat dehydrogenase (1.1.1.28). Glycerat dehydrogenase (1,1,1,29), beta-Hydroxybutyrat dehydrogenase (1,1,1,30),

beta-hydroxyacyl coa dehydrogenase (1.1.1.35), Malat dehydrogenase (1.1.1.37), Malat enzyme (1.1.1.40),

Isocitrische dehydrogenase (1.1.1.42), 6-Phosphogluconat dehydrogenase (1.1.1.44), Glucose dehydrogenase (1,1,1,47), beta-Galactose dehydrogenase (1,1,1,48), Glucose-6-phosphat dehydrogenase (1.1.1.49), 3alpha-hydroxysteroid dehydrogenase (1.1.1.50).

3-beta-Hydroxysteroid dehydrogenase (1.1.1.51), 3-alpha, 2beta-hydroxysteroid dehydrogenase (1.1.1.53). 3-phosphoglycerat dehydrogenase (1.1.1.95), Fucose dehydrogenase (1.1.1.122), Lactat dehydrogenase (cytochrom) (1.1.23), Glucose oxidase (1.1.3.4), Cholesterol oxidase (1.1.3.6),

Galactose oxidase (1.1.3.9), Alcohol oxidase (1.1.3.13), Glycolat oxidase (1.1.3.15), Choline oxidase (1.1.3.17), Glycerol-3-phosphat oxidase (1.13.21), Xanthine oxidase (1.13.22), Alcohol dehydrogenase (1.1.99.8), Fructose dehydrogenase (1.1.99.11), Formaldehyde dehydrogenase (1.2.1.1), Format dehydrogenase (1.2.1.2).

Aldehyde dehydrogenase (1.2.1.5), Glyceraldehyde-3-phosphat dehydrogenase (1.2.1.12), Gabase (1.2.1.16), Pyruvat oxidase (1.2.3.3), Oxalat oxidase (1.2.3.4), Dihydro-orotat dehydrogenase (1.3.3.1), Lipoxidase (1.3.11.12), Alanine dehydrogenase (1.4.1.1), Glutamische dehydrogenase (1.4.1.3), Glutamat dehydrogenase (NADP) (1.4.1.4), L-aminosäuren oxidase (1.4.3.2), D-aminosäuren oxidase (1.4.3.3), Monoaminoxidase (1.4.3.4),

Diaminoxidase (1.4.3.6), Dihydrofolat reductase (1.5.1.3), 5,10-Methylenetetrahydrofolat dehydrogenase (1.5.1.5), Saccharopin dehydrogenase (NAD + (1.5.1.7), Octopin dehydrogenase (1.5.1.11), Sarcosin oxidase (1.5.3.1), Sarcosin dehydrogenase (1.5.99.1), Glutathion reductase (1.6.4.2), Ferridoxin-NADP + reductase (1.6.7.1), NADPH-FMN oxidoreductase (1.6.99.1), Cytochrom c reductase (1.6.99.3).

NADH-FMN oxidoreductase (1.6.99.3), Dihydropteridin reductase (1.6.99.7), Uricase (1.7.3.3). Diaphorase (1.8.1.4), Lipoamid dehydrogenase (1.8.1.4), Cytochrom oxidase (1.9.3.1), Nitrat reductase (1.9.6.1) Phenolase (1.10.3.1), Ceruloplasmin (1.10.3.2), Ascorbat oxidase (1.10.3.3), NADH peroxidase (1.11.1.1)

Catalase (1.11.1.6), Lactoperoxidase (1.11.1.7), Myeloperoxidase (1.11.1.7), Peroxidase (1.11.1.7) Glutathione peroxidase (1.11.1.9), Chloroperoxidase (1.11.1.10), Lipoxidase (1.13.1.12). Protocatechuat 3,4-dioxygenase (1.13.11.3), Luciferase (Leuchtkäfer) (1.13.127), Salicylat hydroxylase (1.14.13.7).

p-Hydroxybenzoat hydroxylase (1.14.13.2), Luciferase (bacterielle) (1.14.14.3), Phenylalanine hydroxylase (1.14.16.1), Dopamine-beta-hydroxylase (1.14.17.1), Tyrosinase (1.14.18.1). Superoxid Dismutase (1.15.1.1), Ferredoxin-NADP reductase (1.18.1.2), usw. Transferasen, wie z. B.:

Catechol o-methyltransferase (2.1.1.6), Phenylethanolamine n-methyl-transferase (2.1.1.28), Aspartat transcarbamylase (2.1.3.2), Ornithine carbamyltransferase (2.1.3.3), Transketolase (2.2.1.1), Transaldolase (2.2.1.2), Choline acetyltransferase (2.3.1.6), Carnitine acetyltransferase (2.3.1.7), Phosphotransacetylase (2.3.1.8). Chloramphenicol acetyltransferase (2.3.1.28).

Kanamycin 6'-acetyltransferase (23.1.55), Gentamicin acetyltransferase (2.3.1.60), Transglutaminase (2.3.2.13). gamma-glutamyl transpeptidase (2.3.2.2), Phosphorylase A (2.4.1.1), Phosphorylase B (2.4.1.1), Dextransucrase (24.1.5), Sucrose phosphornase (24.1.7), Glycogen synthase (24.1.11),

Uridin 6'-diphosphoglucuronyltransferase (2.4.1.17), Galactosyl transferase (2.4.1.22), Nucleoside phosphorylase (2.4.2.1), Orotidine-5'-monophosphat pyrophosphorylase (2.4.2.10), Glutathion s-transferase (2.5.1.18), Glutamin-oxalat transaminase (2.6.1.1).

Glutamic-pyruvat transaminase (2.6.1.2), Gabase (2.6.1.19), Hexokinase (2.7.1.1), Galactokinase (2.7.1.6). Fructose-9-phosphat kinase (2.7.1.11), Gluconat kinase (2.7.1.12), Phosphoribulokinase (2.7.1.19), NAD kinase (Nicotinamid adenine dinucleotide kinase) (2.7.1.23), Glycerokinase (2.7.1.30),

Choline kinase (2.7.1.32), Protein kinase (3': 5'-cyclischer-AMP abhängige) (2.7.1.37), Phosphorylase kinase (2.7.1.38), Pyruvat kinase (2.7.1.40).

Fructose-9-phosphat kinase (Pyrophosphat abhängige) (2.7.1.50). Acetat kinase (2.7.2.1). Carbamat kinase (2.7.2.2), 3-phosphoglycerische phosphokinase (2.7.2.3). Creatine phosphokinase (2.7.3.2), usw Transpeptidase, wie z. B.;

Esterase (3.1.1.1), Lipase (3.1.1.3), Phospholipase a (3.1.1.4), Acetylesterase (3.1.1.6), Cholinesterase, acetyl (3.1.1.7). Cholinesterase butyryl (3.1.1.8), Pectinesterase (3.1.1.11), Cholesterol Esterase (3.1.1.13), Glyoxalase ii (3.1.2.6) Phosphatase, alkaline (3.1.3.1), Phosphatase acid (3.1.3.2), 5'-Nucleotidase (3.1.3.5), 3'-Nucleotidase (3.1.3.6).



Glucose-6-phosphatase (3.1.3.9), Fructose-1,6-diphosphatase (3.1.3.11), Phytase (3.1.3.26) Phosphodiesterase i (3.1.4.1), Glycerophosphorylcholin (3.1.4.2), Phospholipase c (3.1.4.3) Phospholipase d (3.1.4.4), Deoxyribonuclease I (3.1.4.5), Deoxyribonulease II (3.1.4.6), Ribonuclease N1 (3.1.4.8), Sphingomyelinase (3.1.4.12), Phosphodiesterase 3': 5'-cyclische (3.1.4.17), Phosphodiesterase II (3.1.4.18), Endonuclease (3.1.4.21), Ribonuclease A (3.1.4.22), Ribonuclease B (3.1.4.22), 3'-Phosphodiesterase 2'; 3'-cyclic nucleotide (3.1.4.37), Sulfatase (3.1.6.1), Chondro-4-sulfatase (3.1.6.9), Chondro-6-sulfatase (3.1.6.10), Ribonuclease T2 (3.1.27.1), Ribonuclease T1 (3.1.27.3), Ribonuclease U2 (3.1.27.4) Nuclease (3.1.30.1), Nuclease, (aus Micrococcen) (3.1.31.1), alpha-Amylasea (3.2.1.1.1) beta-Amylase (3.2.1.2). Amyloglucosidase (3.2.1.3), Celluloase (3.2.1.4), Laminarinase (3.2.1.6), Dextranase (3.2.1.11), Chitinase (3.2.1.14), Pectinase (32.1.15), Lysozyme (32.1.17), Neuraminidase (32.1.18), alpha-Glucosidase, Maltase (32.1.20), beta-Glucosidase (3.2.1.21), alpha-Galactosidase (3.2.1.22), beta-Galactosidase (3.2.1.23). alpha-Mannosidase (3.2.1.24), beta-Mannosidase (3.2.1.25), Invertase (3.2.1.26), Trehalase (3.2.1.28). beta-n-Acetylglucosaminidase (3.2.1.30), beta-Glucuronidase (3.2.1.31), Hvaluronidase (3.2.1.35). beta-Xylosidase (3.2.1.37), Hesperidinase (3.2.1.40), Pullulanase (3.2.1.41), alpha-Fucosidase (3.2.1.51). Mycodextranase (3.2.1.61), Agarase (3.2.1.81), Endoglycosidase F (3.2.1.96). Endo-alpha-n-acetylgalactosaminidase (3.2.1.97), NADase (nicotinamide adenine glycopeptidase) F (3.2.2.5) Dinucleotidase (3.2.2.18), Thiogluc (3.2.3.1), S-adenosylhomocystein-hydrolase (3.3.1.1). Leucin-aminopeptidase, (aus Cytosol) (3.4.11.1), Leucin-aminopeptidase, microsomale (3.4.11.2),

Proglatumas-uminospojidase (44.1.18). Curboxypenidase A [34.1.22]. Curboxypenidase B [43.1.23]. Produkse (4.3.18). Carboxypenidase B [43.1.23]. Produkse (4.3.18). Carboxypenidase B (43.1.23). Produkse (4.3.18). Carboxypenidase B (43.1.23). Expressional Carboxypenidase B (43.1.23). Produkse B (43.1.23). Expressional Carboxypenidase B (43.1.23). Produkse B (43.1.23). Expressional Carboxypenidase B (43.1.23). Produkse B (43.1.23).

Proteins As (14.429) Popin (14.231) Renin (14.524) Collegens (14.434) Collegens (14.434)

Lyasen, wie z. B.:

Pyruva: decarboxylase (4.1.1.), Ozalat decarboxylase (4.1.1.2), Ozalacetat decarboxylase (4.1.1.3).
Glutamische decarboxylase (4.1.115), Ornithine decarboxylase (4.1.1.17), Lysine decarboxyla (4.1.1.18),
Arginin decarboxylase (4.1.1.19), Histidin decarboxylase (4.1.1.22),

Oroidin-5'-monophosphat decarboxylase (4.1.23), Tyrosin decarboxylase (4.1.25), Phospho(enol) pytuvat carboxylase (4.1.31), Ribulose-1,5-diphosphat carboxylase (4.1.33), Bholyana (4.1.

Typtophanase (4.194), lozyme der carbonischen Anhydrase (4.21.1) Fumarase (4.21.2), Aconitase (4.21.3). Enolase (4.21.1) Crotonase (4.21.1), delta-Amilorevlamat dehydrastase (4.21.4). Chondroitinase ABC (4.22.4). Chondroitinase AC (4.22.5). Pectolyase (4.22.10). Aspartase (4.31.1). Histidase (4.31.3). Phenylalania Ammoniak-Jusse (4.31.5). Argininosuccinate lyase (4.32.1). Ademylosuccinate lyase (4.32.2).

Glyoxalase II (4.4.1.5), Isomeren, wie z. B. Ribulose-5'-phosphate 3-epimerase (5.1.3.1), Uridine 5'-diphosphogalactose

4-epimerase (5.1.32), Mutarotase (5.1.33), Triosephosphate isomerase (5.3.1.1), Phosphoriboisomerase (5.3.1.6), Phosphoglucose isomerase (5.3.1.6), Phosphoglucomutase (5.4.2.2), Phosphoglucomutase (5.4.2.2), Ligasen, wire. 8,

Aminoacyl-tRNA synthetase (6.1.1), S-acetyl coenzyme A synthetase (6.2.1.1), Succinic thiokinase (6.2.1.4), Glutamine synthetase (6.3.1.2), Pyruyat carboxylase (6.4.1.1).

Ab Protesien words bezeichnet unter anderen Amioopepidase M. Amiooakur-Arylamidase, Bromaliani, Cultrospepidase A. Carbosypepidase V. Carbosyperiose, C. Cultrosperiose, C. Cultrosperio

Ein Koenzym im Sinne dieser Erfindung ist eine jede Enzymaktiviskt unterstützende Substanz. Zu den blodigisch wichtigen Koenzymen gehören z. B. Acetyl-Genzym. A., Acetyl-gyrdin-adenin-dinucleotid, Coenzym. A., Flavin-adenin-dinucleotid, Flavin-mononucleotid, NAD, NADH, NADP, NADPH, Nicotinamid-mononucleotid, S-Palmitot/Coenzym. A., Pridoval-5-yhosphorsslure, usw.

Eine weitere Klasse der Proteine, die für diese Anwendung wichtig ist, sind Lektine. Als Quellen für Lektine kommen sowohl Pflanzen als auch terisches Gewebe in Frage; besonders häufig werden jedoch verwendet: Abrus pregatorius, Agarigus bisporus, Agrostemma githago, Anguilla anguilla, Arachis bypogaea,



15

Artogarpus integrifolia, Bandeiraea simplicifolia BS-I und BS-II, (Griffonia simplicifolia), Banhlula purpurea, Caragana arborescens, Cicer arietinum, Canavalia ensiformis (Jack Bean).

Caragana arborescens (Siverian pea tree) Codium fragile (Grüne Meeresalgen), Concanavalin A (Con A), Cytisus seoparius Datura stramonium, Dolichos biflorus, Erythrias corallodendron, Euonymus europaeus. Gelonium multiflorum, Glycine max (Soja), Griffonia simpliciolia, Helix appera (Gartenschnecke).

Helix pomatia (Weinbergschnecke), Laburnum alpinum, Lathyuss odoratus, Lens culinaris (Linse), Limulus polyphemus (Pfelischwanzkrebs), Lycopersicon esculentum (Tomate), Lotus tetragonolobus, Luffa aegyptica, Maclura pomfera (Dsaga Orange), Momordica chrantia (Bitter pear melon), Naja motambique (Mozambiqanische cobra), Naja Naja kaouthia, Mycoplasma gallisepticum,

Perreau americana (Avocado), Phaseolus cocineus (Bohnen), Phaseolus linensis, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Physolacga americana, Pseudomonas aeraginose PA-I, Pisus nativum (Pea), Philota plumosa (Rote Meereaslgen), Psophocarpus tertagnololobus (Winged bean), Ricinus communis (Castor bean), Robinia pseudoaccas (Palse acaca, black loosas), Sambucus nigra (Efeu), Saponaria officinalis, Sodamu turberosum (Karroffel), Sophora i panios (Japanischer Pagodenbaum).

Tetragonolobus purpureas (Winged or asparagus pea), (Lotus tetragonolobus),
Tritigum vulgaris (Weizenfkeime)), Ulex europaeus, Vicia faba, Vicia sativa, Vicia villosa, Vigna radiata,

Viscum album (Mistel), Wisteria floribunda, usw.

Vestum album (Mestel) Wisteria Ifonbunda, unw. Wetter interestant Potenies and J. B. Aktivator des Gewebe-Plasminogens, Insulin, Kallikrein, Keraim, Kininogen, Lactouerm, Laminarin, Laminin, alplaz-Macroglobidin, alphat-Microglobidin, Po-Microglobidin, Depotentien beider Deide bassierte Wysile-Protein, Woglobo, Neuroflausents, I. I. and III. Neurotensin, Okytoon, Plantensiacher Oncorealer Antigen, Prevalbamm, Plasminogen, Platischer Faktor, P. Poles-weed Amino, Plantensiacher Oncorealer Antigen, Prevalbamm, Plasminogen, Platischer Faktor, P. Poles-weed Amino, Plantensiacher Oncorealer Antigen, Prevalbamm, Plasminogen, Platischer Faktor, P. Poles-weed Amino, Amino and Plantensia Platischer (Platischer Vollager), Poles-Weeden, Verlagen, Platischer Faktor, P. Poles-weeden, Verlagen, Platischer (Platischer Vollagen), Platischer (Platischer Vollagen

roidea stimulierender Hormon, Thyroxin bindendes Globulin, Transcortin, Transferrin, Ubiquitin, Vinnentin, Vinculin, Virnentin, usw.
Typische Beispiele von tierischen und menschlichen Hormonen als erfindungsgemäße Wirkstoffe sind z. B.

Adrenalin, Adrenocortischerotroper Hormon, Angiotensin, Antiduretischer Hormon, Cholecystokinin, Chorionic gonadorropin, Coricctropin A. Danzaro, Diethylstilbestrol, Diethylstilbestrol glucuronid, 13,4-dilydrol-18-keto prostaglandine, 1-[3-4-dilydrol-yphenyl]-2-aminealand, 5-6-dilydrodytryptamin, Epineprin; Follikelstimulierender Hormon, Gastrin, Gonadotropin, β-Hypophamin, Insulin, Juveniler Hormon, 6-Ketoprostaglandine, 1-Etterocatelandine, 1-Titl.

Lutetinizing Hormon auslösender Hormon, 3. Lucetortoper Hormon, alpha Melanocyten stimulierender Hormon, gamma-Melanocyten stimulierender Hormon, 3-Melanocyten stimulierender Hormon, Noradrenalin, Norepinephrin, Oxysoich, Parathyroid Hormon, Parathyroids Stoffe, Prolaterin, Prostaglandine, Secretin,

Somatostatin, Somatotropin (STH), Thymosin alpha 1, Thyrocaclcitonin, Thyroglobulin, Thyroidea stimulierender Hormon, Thyrotroper Hormon, Thyrotropin auslösender Hormon.

40 33/5-Triiodothyroacetoslure, 33/5-Triiodothyronin, TSH, Vasopressin, etc. Oestrogene sind zumeist Steoridhormone mit 18 Kohlenstoffatomen und einem ungesättigten (aromatischen) Ring, Zu den wichtigsten Oestrogenen gehören

Chicrotrianisen, Diencestrol, Diethylstillboestrol, Diethylstillboestrol-dipropionat, Diethylstillboestroldisulfat, Dimestrol, Estradio, Estradiolibosnoza, Estradiolindecylat, Estriolsuccinat, Estron, Ethinglestradiol, Nexoestrol, Nextranol, Oestradiolvalerat, Oestriol und Chinestrol. Gestagene sind zuments synthetische Hormone mit zumeist prosteron-ähnlichen Eigenschaften; die wichtig-

Gestagene sind zumeist synthetische Hormone mit zumeist prosteron-ähnlichen Eigenschaften; die wis sten Stoffe aus dieser Substanzklasse sind Allylestrenol, Chlormadinoacetat, Dimethisteron, Ethisteron, Hydroxyprogesteron-caproat, Lynestrenol,

Medrogeston, Medroxyprogesteron-acetat, Megestrolacetat, Methyloestrenolon, Norethisteron,
Norethisteron-acetat und Norgestrel.

Als Wirkstoffe können auch biologische Extrakte dienen. Als Quellen biologischer, pharmakologisch wirksamer Extrakte, ein mittelb Transfersomen als "Wirkstoffe" durch die Haut transportiert werden können, verdienen besondere Erwähnung Acteboactre pasteurianum, Acokanthera ouabalo cathel, Aesculus hippocastanum, Ammi visnaga Lam,

A Ampi Husea, A pocynum Cannabium, Arthobotrys superba var. oligospora (ATCC 11572), Atropa belladonna, Bacillus Lentus, Bacillus polymyxa, Bacillus sphaericus, Castillos elastica cerv.

Chondrodendron tomentosum (Ampi Huseaca), Convallaria magilis, Coronilla-Enzyme,

Corynebacterium hoagii (ATCC 7005), Corynebacterium simplex, Curvularia lunata (Wakker) Boadijn, Cylindrocarpon radicola (ATCC 11011), Cynara scolymus, Datura Metel, Didymella, Digilanidase,

Digitalis Lanata, Digitalis purpurea, Duboisia, Plavobacterium delpydrogenans, Fusarium exquiseti saccardo, Hyoscyatum singer, Jaborandi-Bitter (P. microphyllus Stapf), Mariendistel, Micromonosporapurpurea u. echinospora, Pascilomyces varioti Bainier var. antibioticus, Penicillium ortunga Penicillium nostumum Westling. Penicillium nostumum Raymolfia sermentia Benth.

Rhizopus arrhizas Füscher (ATCC-11148), Sascharomyess cereviaies. Schizomyeetes ATCC-7063.

Scilla martimat. _Scillarenaes. Esptomysa affinis (ATCC 6737). Silybum martinaum Gaeten, Meriendistel).

Streptomyess amboficiens, Strophantusgratus, Strophantus Kombe, Thevetia peruviana, Vinca minor

L. und Vinca rosses.

Falls nicht anders spezifiziert, können alle angegebenen Substanzen, Tenside, Lipide, Wirkstoffe oder Zusatz-



stoffe mit einem oder mehreren chiralen Kohlenstoffatom entweder als racemische Mischungen oder als optisch reine Enantiomere verwendet werden.

Wirkprinzip

Im Falle von Permeations-Barrieren kann der Wirkstofftransport durch solche Träger bewältigt werden, die die folgenden Grundkriterien erfüllen:

- Die Träger sollen einen Gradienten spüren oder aufbauen, der sie in oder über die Barriere treibt, z. B. von der K\u00fcrperberfläche in umd unter die Haut, von der Blattoberfläche in das Blattinnere, von einer Seite der Barriere zur anderen;
- Der Permeationswiderstand, den die Träger in der Barriere spüren, soll möglichst klein sein im Vergleich zu der treibenden Kraft:
- Die Träger sollen fähig sein, in und/oder durch die Barriere zu permeiren, ohne dabei die eingeschlossenen Wirkstoffe unkontrolliert zu verlieren.

Fernes sollen die Träger vorzugweise eine Kontrolle über die Wirkstoffverteilung die Wirkstoffeffekte sowie den zeitlichen Wirkungsablauf erlauben. Sie sollen fähig sein, im Bedarfsfall das Material auch in die Tiele der Barriere und über eine diese binweg au bringen undicder einen solben Transport zu kaulspieren. Und nicht zuletzt sollen die Träger den Weikungsbereich und die Wirkungstude sowie – in günstigen Fällen – die Art der Zellen, 20 Gewebstelle, Organe, oder Systemsbehintte, die erreicht oder behandelt werden beeinflussen.

In erster Hinscht kommen für die Bologischen Auwendungen die chemischen Gradenten in Frage Besonoren geseignet sind die physiko-Chemischen Gradenten, wie z. der (De)Hyrtanstannteut (Feschelighersgedism) doer in Konzentrationsturterschied zwischen dem Applikations und Writungsort; aber auch etaktriebe oder magnetische Felder sowie thermische Gradenten sind nidere Hinscht interesant. For technologische Awwendungen sind ferrar der applizierte hydrostatische Druck oder ein bestehender Druckunterschied wichtig Um die zweite Bedingung zu ertilltet nitsten der Träger auf der mitzwosposische Stala ausreichend führ-

flössig sein: nur dann können sie durch die Konsträktionen innerhalb der Perneabilitätsbarriers gelingen. Der Permeationswiederstand nimmt verständlicherweise mit der Trägeergöbe ab. Aber auch die treibende Kraft ist häufig von der Trägeergöbe abhängig; bei größenunabhängigem Druck nimmt diese Kraft mit der Größe tyrischerweise ab Darum ist die Übertragungefikrienz keine indlache Funktion der Größe, sondern weist

häufig ein von der Wahl der Träger- und Wirkstoffe abhängiges Maximum auf Im Falle von molekularen Aggregaten wird der Permeationswiderstand zumeist durch die mechanisch Elastizität und die Verformbarkeit des Trägers bestimmt; aber auch die Viskosität der Gesamtpräparation ist wichtig die erste muß hoch genug, die andere ausreichend niedrig sein. Als ein Kriterium für die Optimierung von supramokularen Trägere im Sinne dieser Erfindung kann daber

die Große, aber noch mehr des Verformkarient diesen; beispieltalt für die letzte kann die Trägerfäligheit betrachte werden; hehr he irlimmes oder vaulafier zu höhen. die Praktion von allen refereisante Systematischen, die Praktion von allen erforstante Systematischen, die Praktion von allen refereisante Systematischen, die Praktion von die Station von der Station

Bezüglich des dritten Kriteriums spielt die Wahl der Tüger, Wirkstoffe und Zusatzsoffe, zwei die applitärier Tägerumge oder Komentation eine Gelle. Nederige Dosierum glützt meisters zu einer oberflächliche Behandlung Stoffe, die schlecht wasserbilde hind, belbeite dabei zumeist in der applaten Region der Permebalitiabatraierie (z. B. ind en Membenane der Pelpfermil) absen; gan ist jolische Wirkstoffe, die leicht am den Tägern öffunderen, können eine andere Verreling haben sich de Täger; für solche Stoffe ist abs oach die Durchblätzgeneren betranzenen, sich der sich der Stoffen der Stoffen der Stoffen und der Tägern in die Bariere überzunzen, führen en einer Auftragen und berückschieß werden. Bei der Stoffen nach Bedingungen, umre der den dei anfahzen Tägerveischen 2 Tamefannonn werden, kann die oligenfer Faustraget verwendet werden.

— Als extest werden die Bedingungen gesucht, unter denen die Trägerveiskein durch die Wirkung von 35 randaktiven Substanzen subsilisiert werden. An diesem kritischen Punkt ind die "veitake" maximal deformierbar, da sie im stetten Zusammenbau und Abbau begriffen sind. Gleichzeitig sind sie aber auch unstabil und unfahlig, wasserloisiche Substanzen zu enthalten und zu übertragen.

All néchtes wird die Tigerroummenstrung bew. Konzentration durch die Verringsrung der Randatristit im System on angepant, daß die Versile sowoll eine aurechende Stabilität als weit eine aurechende De Dormierbarkeit, und daher zwechmäßige Permastionsthäugent, ausweisen. Unter Stabilität wird in international der der Stabilität wird in mentionsorgang, nicht oder nicht wesenlich Indert. Die Position des gesuchen Optimums sit dahei von international der Versäußer der Stabilität wird der Stabilität wird der Versäußer der V

bilden, zunehmen, und die Lagerungsstabilität der Träger abnehmen.

 Abschließend werden die Systemparameter unter Berücksichtigung der angestrebten Applikationsmodi und Ziele nachoptimiert. Für eine rasche Wirkung ist hohe Permeationsfähigkeit erforderlich; für langsame Wirkstoffreisetzung eine allmähliche Barrieren-Penetration und entsprechend eingestellte Membranpermeabilität vorteilhaft; für die Tiefenwirkung ist eine hohe Dosis, für möglichst breite Verteilung eine nicht zu hohe Trägerkonzentration angeraten.

In dieser Anmeldung werden relevante Eigenschaften von Transfersomen als Träger für die Lipidvesikel besprochen. Die meisten Beispiele beziehen sich beispielhaft auf die Träger aus Phospholipiden, wobei jedoch die allgemeine Gültigkeit der Schlußfolgerungen nicht auf diese Trägerklasse oder Moleküle beschränkt ist. Die Lipidvesikel-Beispiele illustrieren lediglich die Eigenschaften, die zur Penetration durch die Permeabilitätsbarrieren, wie z. B. Haut, benötigt werden. Dieselben Eigenschaften ermöglichen Trägertransport auch durch die tierische oder menschliche Epidermis, Schleimhäute, pflanzliche Kuticula, über anorganische Membranen, usw.

Der wahrscheinliche Grund für die spontane Permeation von Transfersomen durch die "Poren" in der Hornhautzellenschicht ist vermutlich, daß diese auf einer Seite in einem wässrigen Kompartment, der Subcutis, münden; die Transfersomen werden dabei durch den osmotischen Druck getrieben. Alternativ kann aber

zusätzlich ein externer, z. B. hydrostatischer oder elektroosmotischer Druck appliziert werden.

Je nach Vesikelmenge können nach einer perkutanen Applikation die Linidvesikel bis in die Subkutis gelangen. Die Wirkstoffe werden dabei, ie nach der Größe, Zusammensetung und Formulierung der Träger oder Agentien, entweder lokal freigesetzt, proximal angereichert, oder aber über die Blutgefäße bzw. Lymphgefäße weitergeleitet und über den Körper verteilt.

Manchmal ist es angebracht, den pH-Wert der Formulierung gleich nach der Herstellung oder unmittelbar vor der Anwendung anzupassen. Eine solche Anpassung soll die Zerstörung der Systemkomponenten und/oder der Wirkstoffträger unter den anfänglichen pH-Bedingungen verhindern und die physiologische Verträglichkeit der Formulierung gewährleisten. Zur Neutralisierung werden zumeist physiologisch verträgliche Säuren oder Basen bzw. Pufferlösungen mit einem pH-Wert von 3-12, vorzugsweise 5 bis 9, besonders häufig 6-8, je nach dem Zweck und Ort der Applikation, verwendet. Physiologisch verträgliche Säuren sind beispielsweise verdünnte wässrige Mineralsäuren, wie z. B. verdünnte Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure, oder organische

Sauren, z. B. Alkancarbonsäuren, wie Essigsäure. Physiologisch verträgliche Laugen sind z. B. verdünnte Natron-30 lauge, entsprechend ionisierte Phosphorsäure, usw.

Die Herstellungstemperatur wird normalerweise den eingesetzten Substanzen angepaßt und liegt für die wässrige Praparationen üblicherweise zwischen 0 und 95°C. Vorzugsweise arbeitet man in einem Temperaturbereich von 18-70°C; besonders bevorzugt für die Lipide mit fluiden Ketten ist der Temperaturbereich zwischen 15 und 55°C, für die Lipide mit geordneten Ketten zwischen 45 und 60°C. Andere Temperaturbereiche sind für die nichtwässrigen Systeme oder für Präparationen, die Kryo- oder Hitzekonservantien enthalten, möglich.

Falls die Empfindlichkeit der Systemkomponenten das verlangt, können die Formulierungen kühl (z. B. bei 4°C) gelagert werden.

Sie können auch unter Inertgas-, z. B. Stickstoffatmosphäre, bergestellt und aufbewahrt werden. Die Lagerungsdauer kann durch die Verwendung von Substanzen ohne Mehrfachbindungen sowie durch das Eintrocknen und Verwendung von Trockensubstanz, die erst an Ort und Stelle aufgelöst und aufgearbeitet wird, weiter

In den meisten Fällen findet die Applikation der Träger bei Raumtemperatur statt. Einsätze bei tieferen Temperaturen oder bei höheren Temperaturen mit synthetischen Substanzen noch höhere Temperaturen sind

indes durchaus moelich.

Die Präparate können im voraus oder an Ort und Stelle der Anwendung vorbereitet werden, wie das z. B. in P 40 26 833.0-43 oder anhand mehrerer Beispiele im Handbuch "Liposomes" (Gregoriadis, G., Hrsg., CRC Press, Boca Raton, Fl., Vols 1-3, 1987) im Buch "Liposomes as drug carriers" (Gregoriadis, G., Hrsg., John Wiley & Sons, New York, 1988), oder im Laboratoriumshanduch "Liposomes. A Practical Approach" (New, R., Oxford-Press, 1989) beschrieben ist. Falls erforderlich, kann eine Wirkstoffsuspension unmittelbar vor dem Gebrauch verdünnt oder aufkonzentriert (z. B. per Ultrazentrifugation oder Ultrafiltration) bzw. mit weiteren Zusatzstoffen vermengt werden. Dabei muß jedoch die Möglichkeit einer Verschiebung des Optimums für die Trägerpermeation ausgeschlossen oder einkalkuliert werden.

Die Transfersomen gemäß dieser Anmeldung sind als Träger von lipophilen Stoffen, z. B. fettlöslichen bjologischen Wirkstoffen, Therapeutika und Giften, usw. geeignet; von einem noch größeren praktischen Wert ist jedoch ihre Anwendung im Zusammenhang mit wasserlöslichen Substanzen, besonders wenn deren Molmasse

größer als 1000 ist.

Die Transfersomen können ferner zur Stabilisierung von hydrolyseempfindlichen Stoffen beitragen und eine verbesserte Verteilung von Agentien in der Probe und am Ort der Applikation ermöglichen, sowie einen günstigeren zeitlichen Verlauf der Wirkstoffwirkung gewährleisten. Die Grundsubstanz, aus der die Träger bestehen, kann selbst eine vorteilhafte Wirkung haben. Die wichtigste Trägereigenschaft ist jedoch, den Materialtransport in und durch die Permeabilitätsbarriere zu ermöglichen, und somit Applikationen zu erlauben, die vor dieser Erfindung nicht durchführbar waren.

Die beschriebenen Formulierungen sind erfindungsgemäß optimiert für die topische Applikation an - oder in der Nähe von - Permeabilitätsbarrieren. Besonders interessant dürfte das Auftragen auf die Haut oder auf die pflanzliche Kuticula sein. (Sie sind aber auch für eine orale (p.o.) oder parenterale (i.v. i.m. oder 1p.) Applikation gut geeignet, besonders wenn die randaktiven Substanzen so gewählt sind, daß die Verluste am Applikationsort klein sind.) Randaktive Substanzen, die am Applikationsort weniger randaktiv, bevorzugt abgebaut, besonders



stark aufgenommen oder verdünnt werden, sind in letzter Hinsicht besonders wertvoll.

Im dermatologischen Bereich werden bevorzugt bis zu 50, häufig bis zu 10, besonders häufig weniger als 25 der sogar weniger als 1 mg Trigersubstanz pro cm² Hauffliche aufgetragen; die optimale Menge hängt von der Trägerzusammensetzung, angepeilten Wirktiefe und Wirkdaser, sowie von dem Applikationsort. Im agrotechnischen Bereich liegen Applikationssmengen typischerweise niediger, häufig unter 0.1 g pro m².

Je nach der angestrebten Anwendung können die Formmüerungen erfradingsgemäß auch geeignete Lösungsnittel bis zu einer Konzentration, die durch die jeweilige physikalische (einen Soublissierung der ennenswerte Optimumverschiebung), chemische (keine Beeisträchtigung der Stablität), oder biologische bzw. physiologische (weniz unerwünsche Velezenfelke) vertrafsichkeit bestigmt wird.

Vozrogsveies kommen dabei unsubstituierer oder sübstituierte, z. B. halogenierte, aliphatische, cyclosilphatische, aromatische oder aromatisch-aliphatische Kohlenwassersche, z. B. Benzol, Tolou, Methylerichlorid oder Chloroform, Alkohole, z. B. Methanol oder Ethanol, Propandiol, Erithritoi, Niederalknacarbonsäureetser, z. B. Essigsturealkylester, z. B. Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, oder Mischungen dieser Lösungsmittel, in Praze.

Übersichten der Lipide und Phospholipide, die zusätzlich zu den vorstehend genanntnen für eine Verwendung im Sinne dieser Anmeldung geeignet sind, sind in "Form and Function of Phospholipids" (Ansell & Hawthorne & Dawson, Verfasser), "An Introduction to the Chemistry and Biochemistry of Fatty acids and Their Glycerides" von Gunstone und in anderen Übersichtswerken enthalten. Die erwähnten Lipide und Tenside sowie andere, in Frage kommende randaktive Stoffe, und ihre Herstellung, sind bekannt. Ein Überblick der käuflich erhältlichen Tenside, sowie die Warenzeichen, unter denen diese Tenside von den Herstellerfirmen vertrieben werden, ist im Jahrbuch "Mc Cutcheon's, Emulsifiers & Detergents", Manufacturing Confectioner Publishing Co., angegeben. Ein aktuelles Verzeichnis der pharmazeutisch akzeptablen Wirkstoffe ist z. B. dem "Deutschen Arzneibuch" (und der jeweiligen Jahresausgabe der "Rote Liste"), ferner aus British Pharmaceutical Codex, European Pharmacopoeia, Farmacopoeia Ufficiale della Republica Italiana, Japanese Pharmacopoeia, Nederlandse Pharmacopoeia, Pharmacopoeia Helvetica, Pharmacopoe Francaise, The United States Pharmacopoeia, The United States NF, usw., entnehmbar. Ein ausführliches Verzeichnis der erfindungsgemäß geeigneten Enzyme ist in dem Band "Enzymes", 3rd Edition (M. Dixon un E.C. Webb, Academic, San Diego, 1979) enthalten, aktuelle Neuentwicklungen sind der Reihe "Methods in Enzymology" zu entnehmen. Zuckererkennende Proteine, die im Zusammenhang mit dieser Erfindung interessant sind, sind in dem Buch 'The Lectins: Properties, Functions, and Applications in Biology and Medicine" (I.E. Liener, N. Sharon, I.T. Goldstein, Eds. Academic, Orlando, 1986) sowie in aktuellen Fachpublikationen beschrieben: Agrotechnisch interessante Substanzen sind in "The Pesticide Manual" (CR. Worthing, S.B. Walker, Eds. British Crop Protection Council, Worcestershier, England, 1986, z. B. 8th edition) und in "Wirkstoffe in Pflanzenschutz und Schädlingsbekämpfung", herausgegeben durch den Industrie-Verband Agrar (Frankfurt) angeführt; käuflich erhältliche Antikörper sind in dem Katalog "Linscott's Directory", die wichtigsten Neuropeptide in "Brain Peptides" (D.T. Krieger, M.I. Brownstein, I.B. Martin, Eds. John Wiley, New 15 York, 1983), entsprechenden Ergänzungsbänden (z. B. 1987) und anderen Fachpublikationen aufgelistet

Herstellungstechniken für Liposome, file sich überwiegend auch für die Herstellung von Tranfersomen eignen, sind in "Liposome Technology" (Gregoriads, Ed. CRC Press) oder in älteren Nachschlagewerken, z. B. in "Liposomes in Biological Systems (Gregoriadis AS, Eds., Eberwi, in "Liposomes in Biological Systems" (Gregoriadis AS, Milson, Eds., Willey), in "Targeting of Drugs" (Gregoriadis AS Senior & Trouet, Plenum), usw., sowie in der 40 milson biological Systems (Bernard), sowie in der 40 milson biological

Die folgenden Beispiele veranschaußehen die Erfindung, ohne sie zu beschränken. Temperaturen sind in Grad Celsius, Trägergroßen in Nanometer, Drucke in Pascal und sonstige Großen in üblichen SI Einheiten angegeben. Verhältnis- und Prozentangaben sind molast, sofern nicht anders angegeben.

Beispiele 1 - 13

Zusammensetzung

250-372 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC)

187-34.9 mg Ölsäure (+99%) 0.312-0.465 ml Ethanol absolut

10 mM Hepes

Herstellung

In unterschiedliche Volumins von alkoholischen PC-Lösungen, die 75 Mikromol Lipid entalten, werden underschiedliche Volumins von Östater pielserter, zo soll ein Konnerstrationserbe von Lipid Teend Verhältnissen und Verschiedliche Voluminster von der Vertrag der Vertrag

Charakterisierung

Der Permeationswiderstand wird dem relativen Druck, mit dem sich die Proben einer weiteren Filtration



65

durch ein 0.2 Mikrometer-Filter widersetzen, gleichgesetzt. In dieser Anmeldung ist dieser Widerstand in relativen Einheiten von 1 bis 10 angegeben.

Die Vesikelgröße wird mittels dynamischer Lichtstreuung bei 33°C mit einem Zeta-Sizer Gerät der Fa. Malvern bestimmt. Zur Analyse der Korrelationskurven wird eine Abwandlung des Programmes 'Contin' verwendet.

In dieser Versuchsreihe liegt die Vesikelgröße ziemlich unabhängig von der Menge der randaktiven Substanz zwischen 300 und 350 nm.

Permeation

Der Permestionswiderstand immt mit fallender relativen Konzentration von Fettskare in der Transfersonen zunksitzt zu. Dieser Prend ist jedoch nich monton. Bei einem Lijdef Friede Verhälteis von c. 2. ereden die Liposomen wieder permestionsfallsiger, bis ein derhalb von L/T – 3 die Konstriktionen fast nicht mehr passieren Konnen. Die Versich ein ist dem Lipof zeine Molverhalbit zu to 12 zein jedoch perfet permestionsfallsig (Eine 50% Lipidesuppension ist in diesem Fall fast so leicht fährerber wie Waster) Bei deter Konzentration, den gefähr 30% der Schobisferungsdoch der Fettsaker in allektlichen entperkt, werden die Liposomen allo zu negelfahr 30% der Schobisferungsdoch der Fettsaker in allektlichen entperkt, werden die Liposomen allo zu

Die genauen Daten (0) sind in Abb. 1 gezeigt. Die angegebenen Durchmesser wurden nach dem Permeationsversuch gemessen.

Beispiele 14 - 20

Zusammensetzung

349—358 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 63.6—52.2 mg Ölsäure (+99%) 10 mM Henes

Herstellung

Zu entsprechenden Mengen vom Lipid und Feitsaure, die eine relative Konzentrazionsreihe von LT – 192 bis 24 in Schritten von 008 ergeben, werden 4.5 in Pleffer pipertierit der pH-Wert wind aff 2-2 -3 eingestellt. Nach ötgiger Inkubation bei 4 Grad werden die Liposomen beschallt, bis ihr mittlerer Durchmesser cca. 0.8 Mikrometer beträgt.

Permeation und Charakterisierung

Der Permeationswiderstand wird wie in den Beispielen I – 13 ermittelt. Seine Werte in Abhängigkeit von der Menge der randaktiven Substanzen ähnen Resultaten aus den Versuchen I – 13 Die Veräkel sind jedoch etwas größer (um 500 nm), was die vergleichsweise niedrige Flußgeschwindigkeit beim Passieren des Filters in diesem Versuch erkläten läßt.

Die entsprechenden Meßdaten (+) sind in der Abb. 1 dargestellt.

Beispiele 21 - 31

Zusammensetzung

322.6-372 mg Phosphatidylcholin aus Soiabohnen (+95% = PC)

96.8-34.9 mg Ölsäure (+99%) o 0.403-0.465 ml Ethanol absolut

10 mM Hepes 130 mM NaCl, p. a.

30

55

65

Herstellung

Es wird im wesentlichen wie bei den Beispielen 14-20 verfahren. Der Unterschied besteht darin, daß die Elektrolytlösung isotonisch mit Blut ist.

Permeation und Charakterisierung

Der Permeationswiderstand entspricht im Rahmen der Meßfehler den Ergebnissen aus den Beispielen 1 – 13. Auch die Vesikelgroßen sind ahnlich. Gleich nach der Herstellung liegen sie im Bereich von 320 – 340 nm. 8 Tage später sind die Vesikel jedoch auf ca. 440 nm gewachsen.

Die entsprechenden Meßdaten sind in der Abb. 2 dargestellt.

Beispiele 32 – 39

Zusammensetzung



184.5—199.8 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 20.5—22.2 mg Phosphatidylgycerol aus El-PC (reinst, Na-Salz, = PG) 44.9—26.1 µ Olstaure (+99%) 0.165—0.178 ml Ethanol, absolut 4.5 ml Hepes, 10 mM

Herstellung

Trockenter PG und alkoholische PC-Lösung werden durchgenischt, bis eine klare Lösung mit 90% PC und
10% PG vorliegt. Zu dieser Lösung wird Oblaure hinzupipettiert; die resultierenden Lipid/Tensid-Verhältnise
liegen zwischen Lipid and 28; zustättlich wird auch eine ismonlare Probe gemacht. Diese Gemache werden mit
jeweits 45 ml einer sterlien Pufferlösung vernmengt (Lipidkonzentration 4%) und nach dem Einstellen des
oft-Werten mit vold 13 Taze stethenpelassen.

Permeation und Trägercharakteristika

Der Permeationswiderstand, wird wie in den Beispielen 1–13 ermittelt. Die gemessenen Werte sind in der Regel kleiner als diejenigen, die für die ungelademen Träger mit einem vergleichberen LT-Vershälmisch scharkteristisch sind: die niedrigere Lipidkonzentration spielt diesbezüglich eine untergeordnete Rolle, wie Experimente mit 4% Suppension von PC und Oblisure gezeigt haben.

inn von suspension vom PC inter Orsaure gezeget natue.
Auch im Falle von 4% PCPG-Gemischen ist ein Widerstandminimum zu finden; dieser liegt jedoch bei L/T-Werten, die um 20% höher sind, als im Falle einer 8% Lipidsuspension. Die Vesikeldurchmesser unterscheiden sich dasgegen kum von denejniegen, die in Beispielen 1 – 31 zemessen wurden.

Die genauen Permeationsdaten sind in Abbildung 3 gezeigt. Die angegebenen Durchmesser wurden nach dem Permeationsversuch gemessen. Am Tag 40 nach der Herstellung sind sie jedoch kaum größer als am Anfang; 25 Abb. 4illustriert das.

Beispiele 40 – 49

Zusammensetzung

301.3-335.4 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 123.3-80.8 ul Tween 80 (reinst)

0.38-0.42 ml Ethanol, absolut 4.5 ml Phosphatpuffer, isotonisch, steril

Herstellung

In die entsprechenden Volumina einer alkoholischen PC-Löuung werden zunehmende Mengen von Tween 80 pipettier. Dadurch entsteht eine Konzentraionsrehe mit 125 bis 55 mol 40 Tendiel (LT=4-8), Zusättlich werden auch noch Probern mit LT=2 und 3 hergestellt. Nach der Zugabe von Puffer entstehen Liposomen, die gleich danach mit Hilfe eines 08 Mickroenter-Filters ert was verkleiner werden.

Permeation und Trägercharakteristika

Der Permeationswiderstand wird auf die bereits beschriebene Weine gemessen. Die entsprechenden Werte (0) sind in dem linken Teil der Abb. 5 gezeigt. Wie im Falle von öcksarehaligien Transfersomen ist relativ weit entfernt von dem Soliablisierungspunkt ein Bereich ausnam höher Permeatonsfähigkeit (bei LT = 6) zu sehen. Maximale Permeatonsfähigkeit und jedoch erst unterhalb von LT = 4 erreicht; das Transfersomenoptimum liegt also in einem Bereich, der zich un den Faktor 1.5 - zvon dem Soliablisterungberrich unterscheidet.

Die genauen Permeationsdaten sind in Abb. 5 gezeigt (breite Linien, linkes Bild). Die Meßdaten im rechten Bilddokumentierten die nach dem Permeationsversuch gemessenen Vesikeldurchmesser.

Beispiele 50 - 61

Zusammensetzung

314.2 - 335.4 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 107.2 - 80.8 ul Tween 80 (reinst)

4.5 ml Phosphatpuffer, isotonisch, steril

Herstellung

Zu entsprechenden Mengen von PC werden zunächst Tween 80 und dann Phosphatpuffer, pipettiert. Das Gemisch wird auf einem Schüttler 4 Tage bei der Raumtemperatur gemischt. Danach wird wie in den Beispielen 65 40 –49 verfahren.



55

Permeation und Trägercharakteristika

Die entsprechenden Permeabilitätsdaten sind in Abb. 5 (dünne Striche) wiedergegeben. Sie bestätigen im wesentlichen die Ergebnisse der Beispiele 40 – 49.

Beispiele 62 - 75

Zusammensetzung

193-361 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (Grade I, S100) 2072-388 mg Na-Cholat puriss.

15

20

44

207.2 – 38.8 mg Na-Cholat, puriss. 4.5 ml Phosphatpuffer (isoton mit physiologischer Lösung)

Herstellung

Zu jeweils 0.5 mL einer heißen S100-Lösung in Ethanol (2/1, M/V) werden solche Mengen von Gallensäuresalz hinzugegeben, daß eine Reihe mit steigendem Lipid/Tensöd-Verhältnis zwischen 1/2 und 5/1 entsteht. Die GesamtlipidKonzentration am Ende ist jeweils 8%.

Vesikel-Permeation durch die Kontriktionen und Vesikel-Solubilisierung

Der Permentonswickerstand der Proben wird wie in Beignlein 1 – 13 gemessen. Die Veilkeigneiße wird mittels dynamicher Lichstreung bestimmt (Brail vom Teichen, die kleiner sind als 7 mit auf aufgrund der Meinen Lichtung des verwenderen Lasers nicht erfalbard [De Medergebnisse sind in Alb. 6 dargestells. Sie zeigen, das dass der Steiner sind sie zeigen, dass der Steiner sind sie zeigen sie zu der Steiner sie zu der Steiner sie zeigen sie zu der Steiner sie zu der Steiner sie zeigen sie zu der Steiner sie zu der Stei

Ummitchar oberhalb der Solublisterunggreze (bei LT zwischen 1251) und 2510) sind die Lindweiste bereits einig Studien and her Herstellung stgifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleifflatung gleiflatung gleiflatung gleiflatung gleifflatung gleifflatung

Beispiele 76 - 91

Zusammensetzung

1.627 - 0.5442 g Phosphatidylcholin aus Soia-Bohnen (Grade I. S100)

4.373 - 0.468 g Na-Cholat, puriss. 60 ml Phosphatpuffer (physiologisch)

Herstellung

Eine 10% Suspension von S100 in Phosphatpuffer wird bei Raumtemperatur mit Ultraschall behandelt, bis die mittlere Vesikelgröße ungefähr 350 nm erreicht hat.

Die Suspension wird in drei gleiche Volumenteile geteilt, die 10%, 1% und 0.2% Phospholipid enthalten. Aus diesen Volumina werden Aligoote mit je 5 ml Suspension gebülde. Diese werden mit steigenden Mengen von Natriumchola veretzt (feltweis esa einer konzentrieren Mizellensuspension), die LT-Verbälnise zwischen 1/5 und 5/1 ergeben. Vor jeder Permeations- und Solubülnierungsmessung werden die Ausgangs-Suspensionen 1 Woche bei 4°C peallert.

Vesikel-Permeation durch die Konstriktionen und Solubilisierung

Um den Permeationswiderstand der Proben zu erfaßen, werden zwei Verfahren verwendet.

Im ersten Testanatz werden die Suspensionen unmistelbar vor jeder Messung auf die Ligiskonzentrasion von 20% gebracht und anschließend mit einem kleinen Überdruck durch Filter mit 0,41 Mickometer Porenduchtmesser gepreßt. Der Widerstand wird dem Umkehrwert des Volumens, das innerhalb von 5 Minuten durch die Poren drinst, eleichsesetz.

Im zweiten Testansatz wird der Permeationswiderstand der Proben wie in Beispielen 1-13 ermittelt und jeweils durch Division der Werte mit der Lipidkonzentration normiert.

Die entsprechenden Messdaten zeigen, daß sowehl die Solublisierungsgrenze als auch die Position der Transfersomen-Optimum", ausgedrickt in Form des bevorzugen LT-Verdahinstes, von der Lightkonzentration abhängit: im Falle einer 10% Suspension betragen die entsprechenden Werte um 1/1 und 225/1; für die 0,2% Suspension steigen is ein (1/4 und 1/1).



Beispiele 92 - 98

Zusammensetzung

16.3-5.4 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (Grade I, S100)

41.5-5.5 mg Na-Desoxycholat, puriss. 5 ml Phosphatpuffer (physiologisch)

Herstellung

Eine 1% Suspension von desoxycholathaltigen Vesikeln wird wie in den Beispielen 76-91 beschrieben herzestellt.

Vesikel-Permeation durch die Konstriktionen und Solubilisierung

Die Messungen dieser Versuchsreihe zeigen, daß die desoxycholathaltigen Vesikel bereits bei L/T um 1/2, d. h. bei einem um den Faktor 2 – 3 niedrigeren L/T-Verhältnis, solubilisiert und permeationsfähig werden als die S100/Na-Cholat Vesikel.

Beispiele 99 - 107

Zusammensetzung

3 mM Suspension von Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (Grade I, S100) in Phosphatpuffer Na-Cholat, puriss.

Herstellung

Eins 3 mM Suspension von S100 in Phosphaspuffer wird bei Raumstemperatur vorhomogenisiert. Zu je 3 ml diesers Suppension werden auseinnede Meages von Nativanthoolat gegeben, dannt in ein Behn intel L'Verkaltije von diesers Suppension werden auseinnede Meages von Nativanthoolat gegeben, dannt in ein Behn intel L'Verkaltije von die Verkalting die optieche Debet bei 400 m. ausgezeichen. Die Analpe der Medergehistes mit einem biesponentiellem Modell ergibt zwei charakteristische Vesikularisterungswerre (aus und aus 2), die die temporale Abhängigkeit der Vesikelschanzalt (aus 1) und der Vesikelzeiche Geste Aberakterischen.

Vesikel-Charakteristika und Deformierbarkeit

Die in Abb. 7 dargestellen Werte von tus 1 und tas 2 zeigen, daß die mechanische Eigenschaften von Transfersomen, die sich in dem Parameter tas 2 wiederspiegeln, eine shalliche LIT-Abhängigkeit aufweisen wie die Solubilisierung und Permeationsfalligkeit (1941. Abb. 6). Für die hier untersuchte 0.29% Supersich bedarf es ungefähr 1 Cholatmolekülel "Juft, damit die Vesikularisierung (Bildung von geschlossenen, vorwingend einschaligen Vesikelh) ansehv orangehet kannt.

Beispiele 108 – 119

Zusammensetzung

121,2-418,3 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (Grade I, PC) 378,8-81,7 mg Triton X-100

4.5 ml 0.9% NaCl Lösung in Wasser

Herstellung

Eine 10% PC-Suspension in isotonischer Kochstalzüsung wird bei 22°C homogentisiert, bis die mittlere Vesikelgröße ungefähr 400 nm beträgt. Diese Suspension wird in Alliquots von ca. 46 mit verteilt, 20 gedem von diesen Aliquots wird soliches Volumen von Triton hinzugefügt, daß eine Reihe mit nominalem PC/Triton Verhältnis von 0,25 bis 4 in Schritten von 0,5 entsteht. Alle Suspensionen werden gelegentlich durchmischt und insgesamt 14 Tage bei 4°C gealtert.

Vesikel-Solubilisierung

Die optische Dichte (OD (400 nm)) von (1/10 verdünnten) Lipid-Triton-Gemischen, die einen Einblick in die Vesikelsiolubilisierung gibt, ist in dem rechtent Tell von Abb. 8 dargstellt. Die Solubilisierungsgrenze liegt bei ungefähr 2 Tritonnolikälin je Pc-Mookiël. Ulminttelbar unterhalb dieser fernzer sind die Oky000 nm) und daher die Vesikeldiameter am größten; oberhalb von Pc/Triton 25/1 ist die Veränderung der optischen Dichte son nen minimal.



20

49

Vesikel-Permeation und -Charakteristika

Um die Permeationsfähigkeit von entstandenen Lipidvesikeln und Transfersomen zu erfassen, wurden alle Suspensionen, wei im Beispiellen 1-13 beschrieben, durch feinporige (022 Mikrometer) Flietz gegreße. Der dafür erforderliche Überdruck steigt graduell mit absehmender Triton-Konzentration in der Suspension, und beschränkt oberhalb von UT- 2 7 die Permeationsfähigkeit der Triger zusehends.

Die entsprechenden Ergebnisse sind in linken Hälfte der Abb. 8 zusammengefaßt.

Beispiele 120 - 128

Zusammensetzung

403,5-463,1 mg Dipalmitoylweinsäureester, Na-Salz 96,5-36,9 mg Laurylsulfat, Na-Salz (SDS) 4,5 ml Triäthanolamin Puffer, pH 7.5

10

94

Herstellung

In dieser Versuchzeite wurde ein synthetischer Light, das in biologischen Systemen nicht vorkommt, als Grundlage für die Transfersomen eingesetzt. Für die Experimente wurden entsprechende Menges von Trockenlight in Glasgefällern mit; e 4.5 m Puffer gemisch. In diesem Puffer war so wie von Nartumdode-glusflar (SDS) entballen, daß das LT-Verhältnis zwischen 27 und 617 variierte. Gus durchmischte Suspensonen wurden zuerst 24 Stunden bei Raumtemperstur gelagert und anschließend nochmals gus gemischt.

Permeationsfähigkeit und Vesikelcharakteristika

Die Lipsonmen werden durch ein 12 Mikrometer Filter gedrückt. Dabei wird der Permeationswiderstand gemessen. Vesikel mit einem L/T-Verhältnis unterhalb von 4/1 passieren sehr leicht die Membranporen, während die Vesikel mit einem geringeren Tensidgehalt oder Vesikel ohne Zusatz von arnadktiven Komponenten nur schwer (erst bei einem Überdruck von mehr als 5 MPa) oder gar nicht (die Membranen platzen) durch die Konstriktionen gelangen.

Beispiele 129 - 136

Zusammensetzung

101.6-227 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 148-22,2 mg Octyl-glucopyranosid (β-Octylglucosid), puriss 9,85 ml Phosphatpuffer, pH 7,3

Herstellung

Phosphatidykdolin in Elhanol (599) und Cryl-placopyranoid werden in interschiedlichen relativen Mengerincht, un eine seigende Konterentanosten im Lit Zusichen 144 and 21 (in den fine Eddisplacht) av 25%) herzutellen. Zu jedem Lipidgemisch werden in einem Glasgella 45 ml Puffer hinzugelligt. Die Suppenson virt auf einem Schittler heit 275 eil Stunden lang gemisch. Ihr Er Träbung einem sit absehenmende von Octyfigstood in der Probe zu le den stehenden Proben bildet sich ein feiner Niederschlag. Vor Permetutionnessung wird die Probe get underspenisch.

Vesikel-Permeation und -Charakteristika

Alle Suspensionen lassen sich mit einem minimalen Überdruck unterhalb von 0,1–0,2 MFa probleming durch ein Filter mit einem Porendurchmesser von 0,4 Micrometer durchdricken leglich die beiden Proben mit dem niedrigsten Tensidgehalt weisen einen kleinen Widerstand auf, der auf der renormierten Skala (gemäß Abb. 3 1–5) Werte mu! und 2,5 animm. Die Meßergebnisse sind in Abb. 9 orstentiert.

Wird der Porendurchmesser auf 0,05 Mikrometer herabgesetzt, sind nur noch die Suspensionen mit einem L/T-Verhältnis unterhalb von 2/1 filtrierbar.

Unabhängig von der verwendeten Porengröße sind die Präparationen mit einem L/T Verhältnis unterhalb von 2/1 jodoch nicht stabli, nach wenigen Tagen kommt es zu einer Phasentrennung zwischen einer mizellenreichen und einer visikelreichen Phase.

Beispiele 137 - 138

Zusammensetzung

43,3 mg, 50 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 0,5 mg Phosphatidylethanolamin-N-Fluorescein

6.7 mg, 0 mg. Cholat, Na-Salz, p. a.

X

5 ml Hepes-Puffer, pH 7.3

Herstellung

Phosphatidylcholin mit 146-Zusatz eines fluoreszierenden Lipidmarkers mit oder ohne Desoxycholat werden in 5 ml Puffer aufgenommen. Das Lipid/Tensid-Verhällnis liege bei 3,51/ bzw. 1,10. Beide 149-Suspensionen werden in einem Glasgefäß 1,5 bzw. 1,5 Minuten lang ultrabeschallt (25 W, 20°C), bis sie nur noch Vesikel mit mitteren Durchmesser von ca. 100 mm enhalten.

Spontane Vesikel-Permeation

Der durch die tensidhaltigen Transfersomen vermittelte Fluoressenzmarkertransport führt zu einem Fluoreszenzisgnal von 89,5: der Kontrollwert beträgt 44,1. Das zeigt, daß die Transfersomen fähig sind, die eingeschlossenen Stoffe effizient über die Permeabilitäsbarieren zu transportieren.

Beispiele 137 - 139

Zusammensetzung

43,5,45,3,50 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 0,5 mg Phosphatidylethanolamin-N-Fluorescein

6,5,4,7,0 mg Desoxycholat, Na-Salz, p. a. 5 ml Hepes-Puffer, pH 7,3

Herstellung und Resultate

tigen Transfersomen n Beispiele 140 – 142

Zusammensetzung

Z.usanimensetzun

50 mg; 43,3 mg; 15,9 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 0,5 mg Phosphatidylcthanolamin-N-Fluorescein 0 mg; 6,7 mg; 34,1 mg Cholat, Na-Salz, p. a.

5 ml Hepes-Puffer, pH 7,3

Herstellung

Lipidvetikel aus Phosphatidykholin mit fluoreszierendem Lipidzusatz werden wie in Beispielen 137–138 hergesstellt. Für den Versuch werden Süspensionen mit einem Lipid-Tenid-Verstlämis von 176, 471 und 174 verwendet. Die ersten beiden Proben enthalten fluoreszierende Lipid-Vesikel, die letzte Probe eine Mizellensuspension.

Spontane Penetration in Pflanzenblätter

Eine frische Zwiebel wird vorsichtig zerpflückt, um einzeln Schalen, die ehlorophyllarmen Pflanzenblättern entsprechen, zu gewinnen, leweit is Schfrontier der fluorenseinenden Suspension werden auf die kondave innenseite der Zwiebelknollenschalen aufgetragen; sie bilden dort einen konvexen Tropfeer mit ca. 0,25 Quadratternstenter Flache, Olde tensidhaltigen Träger sind an ihrenne besseren Benetzungsverrendigen ichert erlembar). Nach 90 Mintten wird der (makroskopisch) trockengewordene Lipidflim mittels Wasserstrahl aus einer Spritz-flachen mit weitel Son Labezenflit.

Die "Blattoberfläche" erscheint nach dieser Behandlung im Falle von tensidhaltigen Transfersomen bzw. Mizellen makroskopisch leicht rötlich. Blätter, die mit tensidfreien Vesikeln inkubiert waren, sind von den nichtbehandelten Blättern nicht zu unterscheiden.

Die Fluoreszenz der Blätter, die mit der Tensidlösung behandelt waren, ist an manchen Stellen vergleichbar intensiv, andererorts etwas schwächer als die Fluoreszenz der mit Transfersomen behandelten Blätter.

Die Blätter, die mit normalen Lipidvesikeln behandelt waren, fluoreszieren nicht. Sie sind über weite Teile der Oberfläche nicht von den Blatt-Teilen, die nicht behandelt waren, zu unterscheiden.

Das zeigt, daß Transfersomen im Stande sind, lipophile Substanzen spontan und irreversibel in das Blatt oder seine Oberfläche zu transportieren. In dieser ihrer Eigenschaft übertreffen sie die Präparate mit hochkonzentrierten Tensiden, d. h. anerkannten "Membranfluidisstoren".

Beispiele 143 – 145

Zusammensetzung

50 mg; 43,5 mg; 17,1 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 0,5 mg Phosphatidylethanolamin-N-Fluorescein 0 mg; 4,7 mg; 32,9 mg Desoxycholat, Na-Salz, p. a.

Herstellung und Resultate

Die Herstellung und die Ergebnisse sind im wesentlichen identisch mit denen aus Versuchen 140 – 142.

Beispiele 146 - 148

Zusammensetzung

50 mg; 36,4; 20 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 0,5 mg Phosphatidylethanolamin-N-Fluorescein

0 mg; 13,6 mg; 30 mg Brij 35 5 ml Wasser

5 ml Henes-Puffer, nH 7.3

10

44

Herstellung und Resultate

Die Herstellung und die Ergebnisse sind vergleichbar den Resultaten der Versuche 140 - 142 und 143 - 145.

Beispiele 146 – 150

Zusammensetzung

84,2 bis 25 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen 80% 75 kBq Giberellin A4, 3H-markiert

15,8 bis 75 mg Polyoxyāthylen (23)-Laurylāther (Brij 35)

Herstellung

Ethanolische Lipidlosung (90%) wird mit der entsprechender Menge einer ethanolischen Giberellinbung vermischt und in Im Wasser bzw. in entsprechender Volumins von Tennidsuspensionen gespritzt, die 10%-Lipidkonzentration und LT-Verhaltnise von 8/1, 4/1, 2/1, 1/1 und 1/2 gewährleisten. Die Suspension wird mit Ultraschalt kurz homogenisiert, damit die mittelber VerskleigerBei immer unter 300 m nit: 100 m nit 100 m n

Trägerusspensionen werden über die Oberfläche von jeweils 3 Blättern eines Ficas Benjamnis werellt, dort rocknens sie S bunden lang Nach dem anschließenden, intensiewe Waschen der Blattoberflächen mit jeweils 5 ml Wasser pro Quadratzentimeter Fläche wird nach dem Entfarben der Blätter mit Peroxid die Radioaktivität in dem Blatthomogenisst szintigrapphisch in einem Beat-Zahler bestimmt.

Wirkstofftransport in Pflanzenblätter

Die Messungen zeigen, ähnlich wie bei Beispielen 140 – 142, daß Wirkstoffmoleküle mittels Transfersomen wesentlich effizienter als mit einer Mizellenlösung in die Blattoberfläche getragen werden.

Beispiele 151 – 157

Zusammensetzung

32,8-0,64 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (reiner als 95%, PC) 75 kBq Dipalmitoylphosphatidylcholin, Tritium-markiert

2,2-34,4 mg Gallensäure, Na-Salz, p. a. 0,32 ml Phosphatpuffer, pH 7,3



41 07 153 A1

Herstellung

Jeweils 35 mg Lipid werden mit Tritium-markiertem Dipalmitovlphosphatidylcholin in Chloroform vermischt. Nach dem Vakuumtrocknen werden die Gemische in 0,32 ml Puffer suspergiert; die nominalen Tensid/Lipid-Verhältnise betragen 0; 0,125; 0,167; 0,263; 0,5 und 1 mol/mol. Die Suspensionen werden beschallt, bis sie alle (bis auf die letzte, klare Mizellensuspension) vergleichbar opaleszent sind. (Die erforderlichen Beschallungszeiten nehmen mit dem steigenden T/L-Verhältnis ab.) Vergleichsmessungen mit kalten Suspensionen zeigen, daß die mittlere "Teilchen"-Größe in den Proben um 100 nm sein muß. Für die Experimente werden 1 Tag alte Suspensionen verwendet.

Penetration in und durch die Haut

Auf dem Rücken einer mit Äther narkotisierten, immobilisierten Nacktmaus werden sechs 1 x 1 cm eroße Areale markiert. Auf jedes von diesen werden in 3 x 5 Minuten Abständen jeweils 20 Mikroliter der Trägersuspension aufgetragen. Nach 60 Minuten wird die Maus getötet. Von iedem Hautareal wird eine Probe entnommen, die verkleinert, aufgelöst und entfärbt wird. Die hautassoziierte Radioaktivität wird szintigraphisch be-

Die entsprechenden Ergebnisse sind in Abb. 16 zusammengefaßt. Als Vergleich ist die normalisierte Wirkung angegeben, die aus unserer Patentanmeldung zur Verwendung von Liposomen zur örtlichen Betäubung übernommen ist. Optimierte Transfersomen sind den nichtoptimalen, aber tensidhaltigen Präparaten klar überlegen.

Beispiele 158 - 162

Zusammensetzung

31 mg Phosphatidylcholin aus Soia-Bohnen (reiner als 95%, PC). 75 kBq Dipalmitoylphosphatidylcholin, Tritium-markiert

4 mg Deoxycholat, Na-Salz, n. a. 0,32 ml Phosphatpuffer, pH 7,3

Herstellung

Jeweils 35 mg Lipid (PC und Deoxycholat) werden mit Tritiummarkiertem Dipalmitoylphosphatidylcholin in Chloroform vermischt. Das Lipidgemisch wird getrocknet und in 30 Mikroliter warmem, absoluten Ethanol aufgenommen. Diese Lösung wird mit 0,32 ml Puffer (Phosphat 10 mM, 0,9% NaCl) vermengt; das entspricht L/T = 4/1. Die entstandene Suspension wird kräftig durchgeschüttelt und anschließend sequentiell durch 0,8; 0.45; 0.22 und 0.1 Mikrometer-Filter gepreßt, um Lipidvesikel mit einem Durchmesser von ca. 800, 400, 200 bzw. 100 nm zu erzeugen (Suspensionen A, B, C, D).

Penetration in and durch die Haut

Die Schwänze von je 2 narkotisierten Mäusen werden über einen Zeitraum von 15 min mit jeweils 50 Mikroliter von entsprechenden Vesikelsuspension bestrichen. Zwei Kontrolltiere erhalten eine i.v. Injektion von 0.2 mi 1/10 verdünnter Suspension B. Nach 30, 60, 120, 180, 240 und 360 Minuten werden aus der Schwanzspitze Blutproben entnommen. Die Radioaktivität dieser Proben, die mittels Betastrahlenszintigraphie besttimmt wird. wiederspiegelt die systemische Konzentration von trägerassoziiertem, radioaktiv markierten Lipid.

Die Messdaten zeigen (Abb. 11), daß systemisch verabreichte Transfersomen vergleichbar schnell aus dem Blut entfernt werden wie Standardliposomen. Die Trägergröße scheint die spontane Penetration der Haut nicht signifikant zu beeinflußen. Alle in dieser Versuchsreihe untersuchten Transfersomen dringen nach 4 Stunden zu ca, 1 Träger in die Tiefe des Körpers, Tendenz steigend.

Beispiele 163 - 165 Zusammensetzung

88 mg Phosphatidylcholin aus Soja-Bohnen (reiner als 95%, PC) 75 kBo Inulin, Tritium markiert

12 mg Deoxycholat, Na-Salz, p. a.

100 ml Ethanol, absolut 0.5 ml Isotonische Kochsalzlösung

Herstellung

100 mg PC in 100 ml warmem Ethanol, oder eine entsprechende PC/Deoxycholat Lösung (L/T = 4.5), werden in jeweils 0,9 ml isotonischer Kochsalzlösung aufgenommen (Suspensionen A und B, respektive). Jede Suspension wird beschallt, bis die Vesikelgröße um 150 nm ist.

Zu 38 Mikrolitern von frischer Suspension leerer Liposomen (A) oder Transfersomen (B) werden 12 Mikroliter einer wäßrigen Lösung von Tritium-markiertem Inulin pipettiert. Die Gemische werden ansschließend in



verschlossenen Gefäßen 60 Minuten im Ultraschallbad bei Raumtemperatur nachbeschallt und 24 Stunden später für die Versuche verwendet.

Spontane Inulinübertragung durch die Haut

Auf die [3 Tage vorher) mit Pinzette enthauten Blaiche von narkotisierten NMRI-Müssen werden auf c. nur Fläche jeweils zweimal 10 Michroline der mitinfahiegen Verkeit in 3 – Smittiggen Abstand aufgetragen. Nach 15, 30, 60, 120, 180, 420, 300 und 360 Mittsnes werden jeweils 30.65 mil Blist aus dem Schwanz entinommen und smitzgraphisch untersucht. Nach 65 Sunden wird subcausane Geweibe der Aufgragstelle, sowie die Leber und Mitz der Versuchstiere entnommen; nach dem Auflösen und Entfarben werden diese Organe ebenfalls smitzgraphiert.

Die Versuchsergebnisse sind in Abb. 12 zusammengefaßt. Sie zeigen, daß normale Liposomen keine perkutane Inulinaufnahme vermitteln. Im Gegensatz dazu gelangen nach 6 Stunden ca. 1,4% des mittels Transfersomen applizierten Markers ins Bluck

Die Übertragung setzt nach etwa 2-3 Stunden ein und ist nach 6 Stunden noch nicht abgeschlossen.

Nach S stunden sind im Falle von Transferromen durchschnittlich Q 19% (das entspricht 24,19% der wiedergefundenen Doss) in der Haut der Auftragstelle (1,99% werden in der Leber gefunden; in der Midz sind weitiger als Q 1,1% der absoluten Dosis enthalten. Im Körper (Blut, Milz, Leber) befinden sich also 73,8% der wiedergefundenen Dosis.

Im Gegensatz dazu sind ungefähr 2% von den normalen Liposomen an der Auftragsstelle wiederzufinden, während die Dosis in Leber und Milz unterhalb von 0,1% liegt. Das entspricht 95,3% der wiedergefundenen Dosis an der Auftragsstelle und 6,5% solcher Dosis im Koreer der Versuchsmaus.

Beispiel 166

Zusammensetzung

386 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (reiner als 95%)

58,5 mg Natrium-Cholat (L/T = 3,5)

35

45

500 µl Ethanol (96%)
 2.25 ml 0.9% NaCl-Lösung (pro Injekt.)

2,25 ml Actrapid HM 40 (entspricht 90 l. U. rekombinantes Humaninsulin)

Herstellung

Die Herstellung erfolgt im westenlichen wie in Beispielen 62 – 75 benahrieben. Zu der Lipfolfsung im Ethanol wird ein Gemisch von wisstiger Lösung aus Kochaalz und humanen. rekombinanten Instulli ein 6,57 mg m-Cresol) hinzugefügt. Es entsteht eine trübe Suspension, die über Nacht gealtert wird. Nach 12 Stunden wird diese Suspension mittels Stücksoffgas mit einem Druck von 0,25 MPa unter sternlen Bedingungen durch ein

49 Sterilfilter (Anodisc, Porendurchmesser 0.2 Mikrometer) gepreßt und anschließend abgepackt. Das nominale Lipid/Tensidverhältnis beträgt 3.5, die berechnete molare Tensidkonzentration in der Lipiddoppelschicht a. 5/1. Das entspricht 50% der Solubilisierungskonzentration.

Der mittlere Vesikelradius der fertigen Suspension in dieser Präparation beträgt 97 nm.

Anwendung

0.5 ml einer frischen, insulinhaligien Transfersonen-Suppension werden auf die unvorbehandelte Haut am inliken Unterarm einer informiernen, Friedligen, geunden, manlichen, sert 18 Studien nüchernen Fretperson (Jr Jahre) aufgetragen und über ca. 10 cm² verteilt. 5 Münuten später werden noch 300 Mitroliter dereiben Suppension zu jeweils einer Halffals ein den Unter- und Oberarm päserte. 5 – 10 Mitmen später ist die Suppension aus Oberarm (Dosis ca. 2.5 mg/cm²) nicht mehr sichtbar, also vollkommen eingedrungen, während am Unterarm (Dosis ca. 7.5 mg/cm²) nicht on deisem Zeitparkt ein jederen noch gus geitpeten nech gestellt geführen nech gestellt geführen nech gestellt gestellt

Wirkung

Beispiele 167 – 172

Zusammensetzung

956 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95%)



- 0-26 mg Natrium-Deoxycholat 1 mg Prostaglandin E1 1 ml Ethanol absolut
- 50 ml 0.9% NaCl-Lösung (pro Iniekt.)

Herstellung

In ein Gluffälscheten mit im Prostaglindin wird im Ethanol piperiner. Nuch Durchmischen wird die Prostaglindindinung mehr Trockenlight in einem nahren Glagsfäll überrungen. Mit der nasen Lipid/Prostaglandinitung wird das surprüngliche Fläscheten nochmist gespilt und inschapen. So der Schalbildung werden der seiner Lipid-Republiken in der seiner Lipid-Republiken in der seiner 2.2 ml von 0.9% NoCl gestuckten und dies mit der urgreitiglichen Lipidsuspension wermindet. Die Probe wird finfigeteilt; in die einzelben Aliquots wird Natrium-Denocholat eingewonen dar zwer 0.16.23.25.65 bez. zweim 181 2000.

Die resultierenden 10% Suspensionen werden 24 Stunden gealtert und anschließend, je nach dem Desoxycholatgebild, ultrabeschalt bzw. manuell durch ein 0,2 Mikrometer-Filter gepreßt. Die Proben mit dem bechsten 1 Tensidgehalt werden entweder mittels Filtration oder mit Ultraschall erzugez. Zuletzt werden dies Suspensionen auf 20 Mikrogramm PGE I/m verdinnt und in dunklen Spritzflaschen im Kühlschrank aufbewahrt. Der Vesikelradius steich nach ert Herstellung war 56 m.n. nach 24 Onaten 100 mm.

Anwendung und Wirkung

Jeweils 0,25 ml der Lipidsuspensionen werden auf benachbarte, aber nicht zusammenhängenden Arcale der Bauchhaut augertragen. Nach 10 Minuten ist die Haustoherfläche trocken; nach 15 Minuten ist an einigen Applikationsstellen leichte Rötung zu bobachten, die nach Probandenbericht mit einem stumpfen Schnerzgefülle einbergeht Der Rötungsgrad wurde mit 0, 0, 0, 0 – 1,3 und 3 Punten (auf einer Skala von 1 – 10) einestuff.

Dieses Ergebnis zeigt, daß lediglich Transfersomen, nicht aber normale Lipsomen oder unoptimierte, detergenshaltigen Vesikel für die Wirkstoffpenetration taugen. Die Herstellungsart ist für diese Anwendung irrelevant.

Beispiele 173 – 175

Zusammensetzung

79.4 mg; 88,5 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95%) 20.6 mg, 11,5 mg Natrium-Deoxycholat 10 ug Hydrocortison

0,1 ml Ethanol absolut 1 ml Phosphatpuffer, physiologisch

Herstellung

Ligide und Hydrocortison werden als ca. 50% ethanoische Lösung gemischt und amschilleßend mit 0,95 ml Phosphatpuffer versetzt. Die dabei entstehende, sehr betrengene Suspension wird mittels Urrachaell (28 W, 3 – 5 min) nachbehandelt. Proben mit L/T-Verhältnis von 2/1 lassen sich gut, Proben mit L/T – 4/1 dagegen vergleichsweise sehlecht homogensieren.

Proben mit 1 und 2.5 Gew.-% ergeben unabhängig von dem L/T Verhältnis stabile Suspensionen; 10 Gew.-% Wirkstoff lassen sich nicht stabil in Transfersomen der gegebenen Zusammensetzung einarbeiten.

Beispiele 175 – 200

Zusammensetzung

1,1-2 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 0-32,5 mol-% Tween 80

pH 7,2 isotoner Phosphatpuffer

Herstellung

In jeweils 25 ml Puffer werden unterschiedliche Mengen von Phospholipid und Tensid eingewogen bzw.
einjeweils 25 ml Puffer werden unterschiedliche Mengen von Phospholipid und Tensid eingewogen bzw.
einjekkonzentration entsteht. Die Probeen werden sterel abgefüllt und 6 bis 34 Tage gealtert Anschließend wird her
optische Dichte bestimmt. Diese ist stark vom Tensidgehalt, aber im Rahmen der Meßbedingungen kaum
zeitababhänig:

Charakterisierung

Jeweils 23 Proben von je 3 ml aus einzelnen Lipidsuspensionen werden in verschlossenen Gefäßen in einem Utraschallbad beschaft. Nach drei, vier und sechs Stunden wird ihre Trilbung gemessen. Dieser Vorgang wird



65

41 07 153 A1

mit einer neuen Versuchsreihe wiederholt, wobei die Positionen von einzelnen Proben systematisch variiert werden; die Trübungsmessung erfolgt wieder nach drei, vier und sechs Stunden. Die entsprechenden, zu einer Konzentration gehörenden Werte werden gemittelt und als Maßstab für die Vesikularisierungsfähigkeit der Probe betrachtet.

Dieses Verfahren kann als eine Ergänzung bzw. Alternative zur Resistenzmessung, wie sie in Beispielen 40 - 49 beschrieben ist, betrachtet werden. Abb. 16 zeigt z. B. daβ die für eine gute mechanische Deformierbarkeit erforderliche Tensidmenge im Falle von Tween 80 etwa 2- bis 3fach niedriger ist, als die entsprechende Solubilisierungsmenge. Dieses Ergebnis ist um guten Einklang mit den Resultaten der Permeationsversuche.

Beispiele 201 - 215

Zusammensetzung

256,4-447 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC) 243.6-53.1 mg Brit 96

0.26-0.45 ml Ethanol, absolut 4.5 ml Phosphatnuffer, nH 6.5, 10 mM

25

Herstellung

In die entsprechenden Volumina einer alkoholischen PC-Lösung werden zunehmende Mengen von Brij 96 pipettiert. Dadurch entsteht eine Konzentrationsreihe mit L/T zwischen 1/1 und 1/8. Nach der Zugabe von Puffer entstehen sehr heterogene Liposomen, die mittels Filtration durch einen 0,2 µm Filter homogenisiert werden.

Permeation und Trägercharakteristika

Für die Messung des Permeationswiderstandes wird die bereits beschriebene Methode verwendet. Die entsprechenden Werte sind in dem linkem Teil der Abb. 14 als Kreise bzw. Kreuze (zwei unabhängige Versuchsreihen) gezeigt. Der Verlauf der Permeationsresistenz als Funktion des L/T Verhältnisses ist ähnlich wie im Falle von etwaigen Transfersomen und ist in der rechte Hälfte der Abb. 14 dargestellt. Maximale Permeationsfähigkeit wird erst unterhalb von L/T = 3 erreicht.

Beispiele 216 - 235

Zusammensetzung

202,0-413 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen (+95% = PC)

298,0-87,0 mg Myri 49 0.26-0.45 ml Ethanol, absolut 4.5 ml Phosphatpuffer, pH 6.5, 10 mM

Herstellung und Charakterisierung

Die Transfersomen werden wie in Beispielen 201-215 beschrieben herwestellt und charakterisiert. Ihre Permeationseigenschaften in Abhängigkeit von der relativen Tensidkonzentration in den Proben ist in der linken Seite der Abb. 15 dargestellt. Die rechte Seite enthält die entsprechenden Gleichgewichtsdaten, die jedoch über die Vesikelfähigkeit zur Permeation und Wirkstoffübertragung keine Auskunft geben können.

Beispiel 236

Zusammensetzung

144,9 mg Phosphatidylcholin aus Sojabohnen 24,8 mg Desoxycholat, Na-Salz 1.45 ml Actrapid HM 100 (145 l. U.)

0,16 ml Ethanol, absolut

Zusammensetzung

Herstellung

Beide Lipide werden in entsprechenden Mengen im Ethanol gelöst und mit handelsüblicher Insulinlösung versetzt. Nach 12 Stunden wird die grobe Trägersuspension durch Filtration feinzerteilt und homogenisiert. Der mittlere Vesikeldurchmesser beträgt 225 ± 61 nm. Die nominale Insulin-Konzentration ist 83 LU. Auf den rechten Unterarm werden über eine Fläche von ca. 10 Quadratzentimeter 0,36 ml (30 I.U.) von Insulin Transfersomen verteilt. Die Blutproben werden alle 10 Minuten über einen heparinisierten Dauerkatheter aus einer Vene am rechten Unterarm entnommen; die ersten 0.5 ml werden jeweils verworfen; die anschließenden 0.5 - 0.8 ml



von jeder Probe werden sedimentiert und sofort eingefroren; mit dem restlichen Volumen wird die Glucosekonzentration bestimmt.

Wirkung

Diese tessidialitien Liposomen sind nur wenig im Sande, Insulin über die Haut zu tragen, wie an Abb., inchrichtich ist, Ie and whal des auszwerenden Bereiches betraßt die Senkeng des Bittglüncespieghel, die ze wermittelt, zwischen 2 und 5 mg/d für die Dauer von höchstens 30 – 40 Minnten. Mir wergleichher zu sichstamen Lipischion wäre der Effett um dere Faktor von 50 – 300 höber. Derergenzenische Liposomen, die nicht himschlich über transfersonalen Eigenschaften optimiert sind, sind folglich als Träger für perkutune Applikation weiten gegignet. Der Temüderhalt socher Träger, dann keine optimiert geginnet. Der Temüderhalt socher Träger, dann keine optimiert Aprensprensiend und nich die Haut vermitten.

Dies zeigt, daß erfindungsgemäße Präparate zwar auch dann (noch) wirksam sein können, selbst wem sie hinsichtlich des Gehaltes an randaktiver Substam zeich optimiert sind; die maximalen Vorreite der Erfindung werden aber nur erreicht, wenn der großträngliche Permeationsfähigkeit gewährleistende Gehalt an randaktiver Substanz erfindungsgemäß ermittelt und eingehalten wird.

Patentansprüche

- 1. Präparat zur Applikation von Wirkstoffen im Form kleinste, imbesondere mit eine membraaustigen. Hellig aus einer oder weitiger Lagen amphibilet Modelste ben um einer amphibilet Totter versichenen Flüssigkeitströfschen, imbesondere zum Transport des Wirkstoffen in umd durch naturfabe. Barireen umd Konstriktionen wir Halten und derpfischen, daufurd gekranschienet, daß das Pratie einen Gehalt einer randaktiven Substanz aufweit, der bis zu 99 Mod. 96 des Gehaltes dieser Substanz entwickt, der zu dem der Solubilistimungspunkt der Troßethen erreicht wird.
- Priparat nach Ampruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt wenigstens 0,1 Mol.-%, insbesondere zu zwischen 1 und 80 Mol.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 60 Mol.-% und besonders bevorzugt zwischen 20 und 50 Mol.-% und randaktiver Substanz ausmacht, wobei die
- Randspannung im Tröpfichen vorzugsweise bei etwa 10 Piconewton oder darunter liegt. 3. Präparat nach Anspruch 1 oder 7. dadurch gekennreichnet, daß das Präparat eines Gehalt einer amphiphilen Substanz als Träger bzw. zur Bildung einer membranartigen Hülle um eine Tröpfichennenge hydrophiler Plüssigkeit aufweist, wobei der Wirkstoff in der Trägersubstanz, in der Hülle um/doerd ert Tröpfi-
- chennenge enthalten ist.

 4. Präparat nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Präparat als amphiphile Substanz eine
- lipidartige Substanz und ahr andaktive Substanz vooruugsweise ein Tensid aufweist.
 5. Präparst nach einem der Ansprüche I bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt amphiphiler 35 Substanz zur Applikation auf menschlicher und tierischer Haut zwischen 0,01 und 30 Gew.-% des Präparates, voorzugsweise zwischen 0,1 und 15 Gew.-% be und besonders bevorzugt zwischen 5 und 10 Gew.-% between 5 und 10 Gew.-% between
- Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an amphiphiler Substanz zur Applikation bei Pflanzen 0,000001 bis 10 Gew. %0, vorzugsweise zwischen 0,001 und 1 Gew. %0 und besonders bevorzugt zwischen 0,01 und 1, Gew. %0 beträgt.

beträgt.

- 7. Präparat nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoff ein Adrenocorticostaticum, β-Adrenolyticum, Androgen oder Antiandrogen, Antiparasiticum, Anabolicum, Anästheticum oder Analgesicum, Analepticum, Antiallergicum, Antiarrhythmicum, Antiartiroscleroticum, Antiasthmaticum und/oder Bronchospasmolyticum, Antibioticum, Antidrepressivum und/oder Antipsychoticum, Antidiabeticum, Antidotum, Antiemeticum, Antiepilepticum, Antifibrinolyticum, Anticonyulsiyum, Anticholinergicum, Enzym, Koenzym oder einen entsprechenden Inhibitor, ein Antihistaminicum, Antihypertonicum, einen biologischen Aktivitätsinhibitor, ein Antihypotonicum, Antikoagulans, Antimycoticum, Antimyasthenicum, einen Wirkstoff gegen morbus Parkinson, ein Antiphlogisticum, Antipyreticum. Antirheumaticum, Antisepticum, Atemanalepticum oder Atemstimulanz, Broncholyticum, Cardiotonicum, Chemotherapeuticum, einen Coronardilatator, ein Cytostaticum, Diureticum, einen Ganglienblocker, ein Glucocorticoid, Grippetherapeuticum, Hämostaticum, Hypnoticum, Immunglobulin bzw. -fragment oder eine andere immunologische Substanz, ein bioaktives Kohlehydrat(derivat), ein Kontrazeptivum, ein Migranemittel, ein Mineralcorticoid, einen Morphin-Antagonisten, ein Muskelrelaxans, Narcoticum, Neuraltherapeuticum, ein Nukleotid. Neurolepticum. einen Neurotransmitter oder entsprechenden Antagonisten, ein Peptid(derivat). ein Opthalmicum, (Para)-Sympaticomimeticum oder (Para)Sympathicolyticum, ein Protein(derivat), ein Psonasis/Neurodermitismittel, Mydriaticum, Psychostimulanz, Rhinologicum, Schlafmittel oder dessen Antagonisten, ein Sedativum, Spasmolyticum, Tuberlostaticum, Urologicum, einen Vasoconstrictor oder -dilator. ein Virustaticum oder ein Wundenheilmittel oder mehrere solcher Agentien enthält.
- Präparat nach einem der Ansprüche I bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff eine wachstumsbeeinfülssende Substanz für Ledewesen ist.
 Präparat nach einem der Ansprüche I bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff biozide Eigenschaften hat, insbesondere ein Insektizid Pettrick Herbizit der Funstzial ist.
- Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff ein Lockstoff, insbesondere ein Pheromon ist.
- 11. Verfahren zur Hentellung eines Präparates zur Applikation von Wirkstoffen in Form kleinster, insbesondere mit einer membranartigen Hülle aus einer oder wenigen Lagen amphiphiler Moleküle bzw. mit einer amphiphilen Trägersubstanz versiehenen Plüssigkeitströpfichen, insbesondere zum Transport des



Wirtstoffes in und durch nathriche Barrieren und Kontrikionen wie Häuse und dergleichen, dadung gekennzeischert, daß nan den Gehall an randaktiver Substatzu beitum, bei dem die Thöpfehen sollsübistert werden und dem Präparat einen diesem Gehalt so nabekommenden Gehalt an randaktiver Substatzu werden und dem Präparat einen diesem Gehalt so nabekommenden Gehalt an randaktiver Substatz werden und dem Präparat einen diesem Gehalt son abekommenden Gehalt an randaktiver Substatz werden und der Brügerich der Statistik maximale Permeationsfähigkeit aufweiset.

zusetzt, daß die Tröpfichen bei noch ausreichender Stabilität maximale Permeationsfähigkeit aufweisen. 12 Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man Stabilität und Permeationsfähigkeit mittels Filtration ggf. unter Druck, durch ein feinporiges Filter oder durch anderweitige kontrollierte mechanische Zerbleinerung bestimmt.

1.3. Verfahren nach Anspruch I 1 oder 12, dafurch gekentnischnet, 488 der Gehalt an randaktiver Substands weisehen 0.1 und 99 Mol.-%i, insbesondere zwischen 1.1 und 80 Mol.-%i, bevorzugt zwischen 10 und 60 Mol.-% der Under 10 und 60 Mol.-%i der Gehaltes ausmacht, bei dem der Solubilisierungspunkt der Trofolchen erreicht wird.

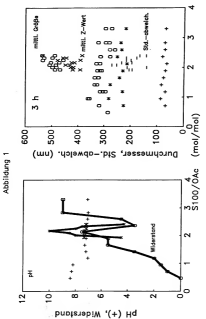
14. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Substanzgemisch zur Erzeugung des Präparates einer Filtration, Ultraschallbehandlung, Rühren, Schütteln oder anderen mechanischen Zerteilungseinwikungen ausgesetzt wird.

Hierzu 17 Seite(n) Zeichnungen

15

55





DE 41 07 153 A1

Offenlegungsteg

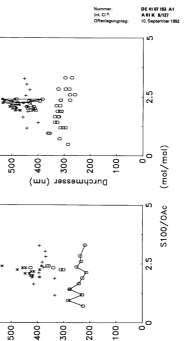
mittlerer Z-Wert

9

Abbildung 2

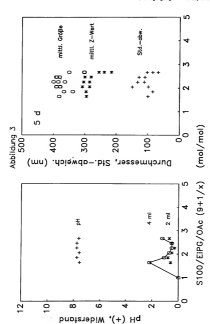
mittlere Größe

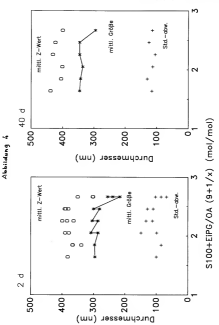
900



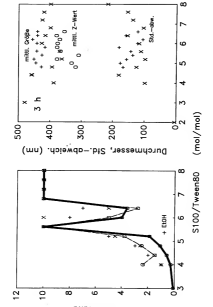
Durchmesser (nnm)



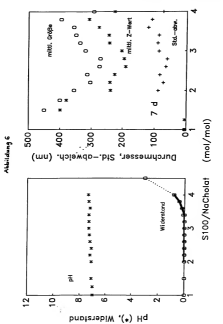


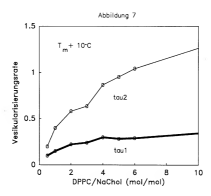


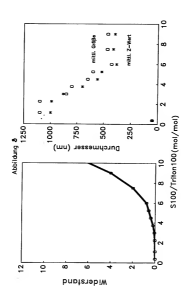
Widerstand

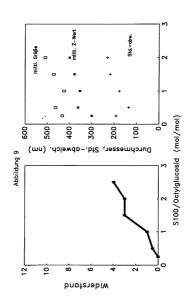


Int. Cl.5:

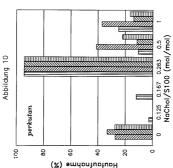




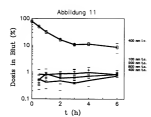








Nummer: Int. Cl.5: Offenlegungstag DE 41 07 153 A1 A 61 K 9/127 10. September 1992



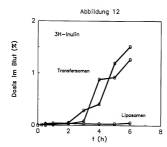


Abbildung 13

